

Б.Г. ГАРИЕВ

МИКРО- БИОЛОГИЯ



"МЕХНАТ"

Б.Г. ГАРИЕВ

МИКРО- БИОЛОГИЯ

Давлат агросаноат комитетининг ўқув юртлар вақадарлар бошқармаси қишлоқ хўжалик институтларининг студентлари учун ўқув қўлланма сифатида тавсия этган

ББК 28.4Я 73
Г 20

Тақризчилар: Самарқанд қишлоқ хўжалик институтининг доцентлари
Х. К. БУРҲОНОВА ва М. М. МУРОДОВ,
Фарғона Давлат педагогика институтининг доценти
Г. И. ИСМОИЛОВ

Муҳаррир Зиёда Каримова

Г 1905000000—293
М 359 (04)—90 71—90

ISBN 5—8244—0376—7

© «Меҳнат» нашриёти, 1990

Учид ахя

КИРИШ

МИКРОБИОЛОГИЯ ФАНИ ВА УНИНГ АҲАМИЯТИ

Микробиология жуда майдада, оддий кўз билан эмас, фақат маҳсус асбоблар орқали кўринадиган микроблар ёки микроорганизмларни ўрганадиган фандир. Бу майдада организмларни фақат биологик ёки электрон микроскоп ёрдамида кўриш мумкин.

Микробиология сўзи учта грекча сўздан иборат бўлиб, микрос — майдада, биос — ҳаёт ва логос — фан маъносини билдиради.

Микробиология фани шу майдада организмларни ўсимликларга ва бошқа жонзодларга таъсирини ўрганади.

Микробиология бошқа фанлар сингари умумий фанларнинг ва техниканинг ривожланишига, ишлаб чиқариш талабларига боғлиқдир. Бу фан бактериялар, микроскопик замбуруғлар, рикетсиялар, микоплазма ва вирусларнинг морфологиясини, физиологиясини, генетикасини ва экологиясини, шунингдек, уларнинг инсон, хайвон ва ўсимликлар ҳаётидаги аҳамиятини ҳам ўрганади. Бундан ташқари табиатда моддаларнинг алмашиниши, инфекция, иммунитет ва қишлоқ ҳўжалик ҳайвонларидаги юқумли касалликларнинг қўзғатувчилари ҳақида маълумот беради.

Микроблар олами ғоят бой ва турли-туман. Уларни биринчи марта микроскоп ёрдами билан кашф этилганига 250 йилдан ошди, бироқ табиатда микробларнинг аҳамияти XIX асрдагина аниқланди. Микробиология бошқа фанлар (физика, химия)га нисбатан анча ёш фан ҳисобланса-да, аммо у шу қадар тез ўсдиди, ҳозир медицина, ветеринария, қишлоқ ҳўжалиги, саноат, дengиз ва космос микробиологиялари алоҳида ўрганилади.

Ветеринария микробиологияси ҳайвонларнинг юқумли (инфекцион) касалликларига сабаб бўладиган микроорганизмларни, ҳайвонлардан олинган маҳсулотлардаги микроблар иштироқида ўтадиган жараёнларни, ем-хашак тайёрлашда содир бўладиган микробиологик жараёнларини ўрганади. Шу билан бирга у биологик хусусиятларни, инсон ҳаёти учун уларнинг фойдасини, микроорганизмларнинг мураккаб организмлар билан бўлган муносабатини ва микробларнинг заарарли таъсирларини йўқотиш усуслари билан ҳам таниширади.

Микроорганизмлар дунёси мураккаб ва турли-туман. Майдада жониворлар табиатда ниҳоятда кенг тарқалган. Академик В. Л. Омелянский микробларни шундай характерлайди: «Улар

(микроблар) ҳамма жойда бор... Күзга күрінmasдан улар одамнинг ҳаёт йўлида ҳамроҳ бўладилар».

Микроорганизмлар инсон ҳаётида (озиқ-овқатларда, сувда ва ҳавода) дўст ёки душман сифатида жуда кўп миқдорда учрайди. Организм туғилганидан ўлгунча микроорганизмлар билан чамбарчас боғлиқ бўлади. Ҳайвонларнинг танасида ҳам микроблар кўп бўлади, уларнинг айримлари ҳар хил юқумли касалликларни қузгатади. Аммо бъязи микроорганизмлар фойдали. Агарда сут кислотали таомлар (простакваша, кефир, ацидофилин ва бошқа) микроскопда кузатилса, уларда микроорганизмлар ниҳоятда қўплигини кўрамиз. Микроорганизмларсиз турли сут кислотали таомлар бўлмайди. Сут кислотали микроорганизмлар силосда ҳам кўп. Шу турдаги микроорганизмлар бўлмаганда, силосни консервация қиласидан сут кислота ҳам бўлмас эди. Сут кислотали микроорганизмлар карам, бодриңг тузлашда ҳам иштирок этади.

Ҳайвонларнинг овқат ҳазм қилишида ҳам микроорганизмларнинг аҳамияти катта. Маълумки, 400—500 кг вазнданги сигирнинг катта қоринидаги озиқ массасининг таркибида З кг гача микроблар бор. Катта қориннинг ичидаги целлюлоза парчалайдиган микроорганизмлар борлигидан ўсимликлар ҳужайралари парчаланиб, озиқлар ўзлаштиришга тайёрланади. Бундан ташқари микробларнинг алмашинув жараёнда ҳосил бўлган моддалар ва ҳалок бўлган микроорганизмлар ҳам озиқ бўлади.

Одамлар ҳаёт фаолиятларида микроорганизмлардан ниҳоятда кўп фойдаланадилар. Масалан, металлургияда микроблар металлни эритма ҳолига келтиришда, рудалар таркибидан металлни ажратиб олишда катта роль ўйнайди. Микроорганизмлар орқали металлни ажратиб олиш усули механик усул билан металлни ажратиб олишга қараганда анча арzon. Микроорганизмлар металларни фақат эритма ҳолига келтирмасдан, балки уларни табиий ҳолда ҳам ҳосил қиласиди. Олимларнинг фикрича, темир-руда конлари асосан микроблар иштирокида ҳосил бўлган, чунки темир-руда конларида темир бактериялар кўп топилади. Темир бактериялар сингари олtingугурт бактериялар фаолиятида олtingугурт ҳам ҳосил бўлади. Масалан Куйбишев обlastida «Серное» деган кўл бор. Ҳозирги вақтда олtingугурт бактерияларининг ҳаёт фаолияти натижасида ҳар суткада-120 кг олtingугурт ҳосил бўлиб, кўлнинг тубига чўкади.

Чиритувчи микроорганизмлар ўлган ҳайвонлар мурдасини, ўсимликлар қолдиқларини парчалаб, ер юзини тозалайди ва табиатдаги моддаларнинг алмашинишида иштирок этади. Ҳозирги вақтда чучук сув миқдори дунёда ниҳоятда кам ва умумий ер юзидағи сувнинг 0,3% ни ташкил қиласиди. Шунинг учун саноатда ишлатилган ва ифлосланган чучук сувларни тозалашга алоҳида аҳамият берилади. Бунда ҳам микроблар кенг иштирок этади, яъни биологик усул кенг қўлланади. Масалан, қофоз фабрикаларидан чиқаётган чучук сувлар ўсимликлар ҳужайралари ва қофоз парчалари билан ифлосланган бўлади. Шу сувни тоза-

лаш учун целлюлоза парчалайдиган микроорганизмлар билан катта идишларга юборилади. Ифлосланган сув шу идишлардан ўтгунча микроорганизмлар фаолияти орқали целлюлоза парчаланди ва сув тозаланди.

Метан газини парчалайдиган микроорганизмлардан кўмир конларида ҳам фойдаланилади. Маълумки, метан гази шахтадарда тупланганда портлаш ҳодисаси рўй бериши мумкин. Бу ҳодисанинг олдини олиш учун шахталарга юборилган ҳавога метан газини парчалайдиган микроорганизмлар ҳам қўшилади. Микроорганизмлар 60% гача метан газини шахталарда парчалаб, ҳавони тозалайди ва портлашдан сақлайди.

Улар маълум муҳитда биохимиявий энергияни электр энергиясига айлантиради. Биоэлементлар илгари ҳам бор эди. Аммо сўнгги вақтларда баъзи жойларда биоэлемент батареялари, атом батареяларидан ҳам кўп фойдаланилоқда. Масалан, дениздаги машъалларда, автоматик гидролокаторларда микроорганизмлар ҳосил қиласидиган биоэнергиядан кенг фойдаланилади.

Ҳайвонларнинг озиқ рационида оқсилининг аҳамияти катта, шунинг учун оқсили манбаларини топиш билан агрономлар, зооинженерлар, химиклар ва микробиологлар муттасил шуғулланиб келмоқдалар. Ҳозирги вақтда оқсилини кўпайтириш манбаларидан бири микроорганизмлардир. Саноатда микроорганизмларнинг ўсиши, ривожланишига йилнинг фасллари ва об-ҳавонинг ўзгариши таъсир этмайди. Уларнинг озиқланиши учун ҳар хил моддаларни ишлатиш мумкин. Масалан, гидролиз саноатида шелуха гидролизланганда, шакарли моддалар ҳосил бўлади. Бу моддаларга ачитқи микроорганизмлар берилганда, улар шакар моддаларни овқат сифатида ишлатиб, ривожланади ва кўпаяди. Микроорганизмлар кўпайиши билан муҳит оқсилига бой бўлади. Шакарли моддалар тугаши билан микроорганизмлар ҳалок бўлади, аммо муҳит микробларга тўлиб оқсили моддаларни 45% гача бойнатади. Сув ва қуруқ моддалар ажратилганда оқсили сифатида қуруқ ачитқилар рационларга қўшилади. Сахаромицетлар ачитқилари бошқа тирик жонзотларга нисбатан оқсилини кўпроқ ташкил қиласиди. Масалан, 500 кг вазнли сигир организми бир суткада 0,5 кг оқсили ҳосил қиласиди, 500 кг ачитқилар эса бир суткада 50 т оқсили синтез қиласиди.

Юқорида айтиб ўтилганидек, микроорганизмлар табиатда кенг тарқалган ва уларнинг таъсири турлича. Бу жараёнларни медицина, ветеринария, қишлоқ хўжалик ва саноат микробиологиялари ўрганади.

Ветеринария микробиологияси булардан ташқари ҳайвонлардаги юқумли касалликларни қўзғатувчи, яъни патоген микробларни ҳам ўрганади. Бироқ патоген микроблар табиатда кенг тарқалган нопатоген микробларга умумий морфологик ва биологик хоссалари билан, шунингдек пайдо бўлишининг умумийлиги билан чомбарчас боғлиқдир. Модомики шундай экан, микроорганизмлар морфологияси ва физиологиясининг умумий масалаларини ўрганмасдан туриб, патоген микробларни ўрганиб

бўлмайди. Бу масалалар ҳам, микробиологиядаги текшириш методлари ҳам дарсликнинг «Умумий микробиология» деган қисмida баён этилади.

Дарсликнинг «Хусусий микробиология» деб аталган иккинчи қисмida инфекцион касалликларга сабаб бўладиган айрим патоген микроблар билан танишишга ва уларнинг хоссаларини ўрганишга эътибор берилади.

Бундан ташқари шу қисмда озиқлар микробиологияси, сут ва сут маҳсулотлари микробиологияси, гўшт, тухум, тери-муйна ҳом ашё микробиологияси билан ҳам танишилади.

Микробиология фанининг юқумли касалликларнинг олдини олишда ҳам аҳамияти катта. Микроблар фақатгина қўзратувчи сифатида эмас, балки юқумли касални даволашга ва олдини олишга ҳам ёрдам беради. Ҳамма вакциналар биологик препаратлар ҳисобланиб, асосан микроблардан тайёрланади ва юқумли касалликларнинг олдини олиш учун қўлланади. Микроблар кенг тарқалган. Улар кўп жараёнларда иштирок этади. Микробиология фанининг асосчиси Луи Пастер бу ҳақда шундай деган эди: «Микроблар — жуда майда жониворлар бўлса-да, уларнинг табиатда ўйнадиган аҳамияти беқиёс катта».

МИКРОБИОЛОГИЯ ФАНИНИНГ ҚИСҚАЧА ТАРИХИ ВА РИВОЖЛАНИШИ

Микроблар кашф этилишидан олдин инсон микробларнинг хаёт фаолиятидан ҳосил бўлган жараёнлардан фойдаланган эди. Одамлар узум сувидан вино, сутдан қимиз, қатиқ, пишлоқ ва бошқа маҳсулотларни тайёрлаб, уларда микробларнинг иштирокини билмаган эдилар.

Бундан 2000 йил олдин Хиндистонда баъзи юқумли касалликларнинг олдини олишни билишарди. Масалан, чечакка қарши эмлаш ҳозирги вақтдаги эмлашдан кам фарқ қиласарди.

Қадимда медицина ривожланиши билан врачлар ва табиатшунослар юқумли касалнинг ҳосил бўлиш сабабларини аниқлашга ҳаракат қилганлар. Гиппократ (б. э. о. 460—377 йиллар), Плиния (23—75 йиллар), Гален (131—211 йиллар) ва бошқалар ўша вақтдаги юқумли касалликларнинг сабабчилари — тирик майда жониворлар тўғрисида фикр юритишган эди. Абу Али-ибн Сино эса (980—1037 й.) юқумли касалликларни майда, кузга куринмайдиган жониворлар ҳосил қиласади, улар сув ва ҳаво орқали тарқалади, деган фикрни билдирган.

Лекин XVII асрнинг иккинчи ярмидан бошлаб майда жониворлар дунёсига асос солинди. Шу даврда савдогарчилик ва денгизчилик тез ривожланиши билан дурбинларга эҳтиёж сезилди. Дурбинларни созлаш учун эса иккита томондан силлиқланган ойналар (линзалар) керак бўлди. Кўпгина илмий тадқиқотчиларнинг фикрига қараганда биринчи ойналарни силлиқловчи уста XVII асрнинг 40 йилларида яшаган Афанасий Кирхердир. Кирхернинг «микроскопи» қалин қофоздан қилинган найча бўлган. Унда бургалар, пашшалар ва уларнинг личинка-

ларинигина кўриш мумкин эди. Майда организмлар кўринмас, чунки бу «микроскоп» обьектни фақат ўн баравар катталаشتариади.

Дурбин созлаш кейинчалик Голландияда ҳам тез ривожланди. Голландиядаги Дельфте шаҳрида табиатшунос Антоний Ван-Левенгук (1632—1723 й.) узи тайёрган линзалар орқали кўрган майда, оддий кўз илғамайдиган тирик жониворларга «анималькул» деб ном беради. Кейинчалик 300 марта катталастириб кўрсатадиган микроскопга ўхаш асбоб ясайди. У орқали ниҳоятда майда жониворларни ҳам кўриб, улар ҳақда 1674 йилдан бошлаб, Лондондаги Қироллик Бирлашмасига ҳисоботлар ёза бошлиди. Шундай ҳисоботлар ёки хатлардан ҳаммаси бўлиб, 112 тача ёзилган эди. Кейинги ҳисоботлардан бирида у шундай деб ёзган эди: «Текширилган материалда мен ниҳоятда кўп, тез ҳаракатланадиган майда содда жониворларни кўрдим... Мени оғиз бўшлиғимда улар Қироллик Бирлашмасидаги одамлардан ҳам кўп».

Антоний Ван-Левенгук ўзининг кузатишларини умумлаштириб, 1695 йилда «Антон Левенгук кашф этган табиёт сирлари» деган китоб ёzáди. Уша замондаги атоқли олимлар Роберт Гук ва Нехеми Грю Антоний Левенгук кашф этган табиат сирларини тасдиқлаб, унга катта иззат ва ҳурмат билан қарашади. Уша даврда подшо Петр-І Дельфте шаҳридан микроскоп сотиб олиш билан бирга ойналарни (линзаларни) силлиқлайдиган устани ҳам Россияга олиб келди.

Левенгук майда жониворларни ўрганибина қолмади, балки уларнинг расмини ҳам чизди. Унинг расмларида микроблар учта: юмалоқ, таёқчасимон ва бурама шакллардадир. Левенгук микробларнинг турли шакларини аниқлаш билан микробиологиядаги морфология даврининг бошланишига асос солди.

Микробиология ривожланишининг биринчи босқичларидан олимлар кашф этилган микроорганизмларни касалликларга қарши курашда қўллай бошлидилар. Рус врачи Д. Самойлович олимлар ўртасида биринчи бўлиб, Россияда учраб турадиган тоун (чума) эпидемиясининг қўзғатувчиси жуда майда тирик жониворлар тўғрисида фикр айтган ва мурдаларнинг органларидан шу касаллик микробларини микроскоп ёрдами билан тошишга уринган. У тоун касаллигини «аллақандай маҳсус ва бутунлай алоҳида жонивор» вужудга келтиради деб қаттиқ ишонган эди. Ўзининг бой тажрибасига асосланиб, у тоуннинг олдини олиш учун организмга унинг кучсизлантирилган қузғатувчисини юбориш фикрига келади. Фикрини исботлаш учун Д. Самойлович 1771 йилда соғайиб оёққа турган касал одамдан заҳарли материални олиб, ўзининг организмига юборади. Тоун касаллигини чуқур ўргангани ва тажрибалари ижобий натижалар бергани учун Д. Самойлович ўша даврда Фарбий Европадаги академияларнинг фахрий аъзоси этиб сайланади.

Юқумли касалликларнинг пайдо бўлиши сабаблари түғрисидаги унинг фикри келажакдаги назарий ва амалий масала-

ларнинг ривожланишида катта аҳамиятга эга. Шунга асосланиб юқумли касалликларга қарши курашда Эдуард Женнер (1749—1823) ҳам катта ишлар қилган. 1796 йили Женнер сигир чечагини (вакцинани) сунъий йўл билан эмлаш устида муваффақиятли тажриба ўтказади. Шундан кейин одамзод бу касалликдан қутилиш имкониятига эга бўлади.

Микроорганизмлар ҳайвонлар ва одамлардаги юқумли касалликларнинг сабабчиси эканлиги XIX асрдагина аниқланди. Шу тариқа микробиология фанига ўтган асрнинг 70-йилларида асос солинди. Бу фаннинг ривожланишида Л. Пастер, Р. Кох, И. И. Мечников ҳамда Ватанимиз ва чет эллардаги бошқа олимларнинг ҳиссаси катта.

I ҚИСМ. УМУМИЙ МИКРОБИОЛОГИЯ

I боб. МИКРООРГАНИЗМЛАРНИНГ МОРФОЛОГИЯСИ ВА КЛАССИФИКАЦИЯСИ

Микроблар ер юзидаги тирик организмларнинг энг қадимий-сидир. Улар ер юзида уч миллиард йил олдин пайдо бўлган. Баъзи олимларнинг фикрига қараганда ер юзидаги ҳаёт микроблардан бошланган, яна бошқа олимларнинг фикрича ер юзида аввал ҳужайрасиз тирик организмлар (архебионтлар, фотобионтлар, протобионтлар ва бошқалар) бўлган. Ҳаётнинг ривожланиши оддий организмлардан мураккаброқ организмларга қараб тараққий этган. Аввало вируслар (таркибида РНҚ, сўнгра ДНҚ борлар) пайдо бўлиб, ундан сўнг рикетсиялар, микоплазмалар, бактериялар, кўк-яшил сув ўтлар, замбуруғлар, ўсимликлар ва ниҳоят ҳайвонлар юзага келган.

Дарсликнинг кириш қисмида айтилганидек, табиатига кўра жуда хилма-хил бўлган организмлар микробларга киради. Қўпгина микробларнинг характерли хусусияти уларнинг бир ҳужайралигидир. Бошқа микроорганизмлардан анча каттароқ бўлган замбуруғларгина бундан мустасно. Буларнинг орасида кўп ҳужайрали организмлар учрайди. Микроорганизмларнинг катта-кичиклиги микрометр (10^{-6} м) билан ўлчанади ва СИ бирлиги системасида $\mu\text{м}$ деб белгиланади.

Шарсимон микробларнинг диаметри 0,7 дан 1,2, таёқчи-монларнинг узунлиги 1 дан 10, эни 0,5—1 $\mu\text{м}$ гача бўлади. Вирусларнинг ҳажми жуда майдა, шу сабабли улар нанометр (нм) билан белгиланади ($1 \text{ нм} = 10^{-9}$ м). Ипсимон микроорганизмлар узун бўлиб, бир неча ўн микрометрга етади. Микробларнинг ҳажми майдада, бир томчи сувда бир неча миллион микроблар жойлашиши мумкин.

Табиатда учрайдиган микроорганизмлар асосан бешта катта группага бўлинади:

1. Бактериялар.
2. Замбуруғлар.
3. Содда организмлар.
4. Рикетсиялар.
5. Фильтрловчи вируслар.

Микроорганизмларнинг дунёси кенг ва хилма-хил бўлганлиги сабабли уларни текшириш усувлари доимо мукаммал эмас. Уларни классификациялашда анчагина қийинчилкларга дуч келинади. Аммо шунга қарамасдан, дунёда микроорганизмлар-

нинг бпр-бирига үхшаш белгилари хисобга олиниб, гурухларга ажратпилиб классификация қилиниятти.

Авзало, микроорганизмлар классификациясида уларнинг морфологик белгилариға асосланыларди. Чунки одамларга бундан ташқари ҳеч нарса маълум эмас эди. XIX асрнинг охирида микроорганизмларнинг күп турлари аниклангач, олимлар, асосан ботаниклар үсимликлар классификациясида қўлланилган усуллар ёрдамида микроорганизмларни группаларга булганлар. 1896 йилда К. Леман ва Р. Нейман биринчи булиб, ҳамма микроорганизмларни учта: 1) шарсимон, 2) тасқасимон, 3) спиралсимон группаларга бўлган эдилар. Бу группаларга бўлишда асосан уларнинг ташқи кўриниши хисобга олинганди. Бир йилдан сўнг микробларни системага солишда уларнинг морфологик белгилари билан бирга физиологик белгилари ҳам хисобга олинадиган бўлди. Ҳозирги шаронтда микросорганизмларни классификациялашда белгиларнинг йиғиндиси хисобга олинади. Буларга фенотипик (морфологик, культурали, физиологик ҳамда бошқа хоссалар) ва генотипик (ДНКнинг физикавий ва химиявий хоссалари) белгилари киради.

1924 йилда Д. Берги деган олимнинг редакциясида Америка микробиология ассоциацияси «Бактерияларнинг аниқлагиччи»ни нашр этган эди. 1974 йилда унинг 8-чи нашри босилди. Бу аниқлагичга асосланиб ҳамма микроблар прокариот оламига бўлаштирилди. Прокаринот олами иккита бўлимга бўлинган:

1. Панобактериялар ёки кўк-яшил сув ўтлар.
2. Бактериялар.
Бактериялар ўз навбатида ўн тўқиз гурухга бўлиниади:
 1. Фототрофли бактериялар.
 2. Тойгокланадиган бактериялар.
 3. Филофли бактериялар.
 4. Куртакланадиган ва бутоқли бактериялар.
 5. Спирахеталар.
 6. Спиралсимон ва букилган.
 7. Грамманфий аэроб таёқча ва кокклар.
 8. Грамманфий факультатив анаэроб таёқчалар.
 9. Грамманфий анаэроб бактериялар.
 10. Грамманфий кокклар ва коккобациллалар (аэроб-лар).
 11. Грамманфий кокклар (анаэроблар).
 12. Грамманфий хемолитотроф бактериялар.
 13. Метан ҳосил қиласидиган бактериялар.
 14. Граммусбат кокклар.
 15. Эндоспораларни ҳосил қиласидиган таёқчалар ва кокклар.
 16. Граммусбат аспораген (спора ҳосил қиласидиган) таёқ-часимон бактериялар.
 17. Актиномицтлар ва буларга яқин турадиган микроорганизмлар.
 18. Риккетсиялар.
 19. Микоплазмалар.

М. А. Красильников эса ўзининг «Бактерия ва актиномицетларнинг аниқлагиши»да (1949 йил) 6000 дан зиёд микроорганизмларни номлаб чиқиб, уларни иккита группага бўлган:

1. Хлорофилл ҳосил қиласиганлар.
2. Хлорофилсиз микроорганизмлар.

Иккинчи группа тўртта синфдан иборат:

1. Актиномицетлар.
2. Бактериялар.
3. Миксобактериялар.
4. Спирохеталар.

Ҳар бир синф эса ўз навбатида майдада систематик группаларга бўлинади.

Ҳозир ҳамма ҳужайрали жониворлар ҳужайрасининг тузилишига, узак ва органеллаларнинг цитоплазма билан муносабатига, қобиғнинг таркибига ва бошқа белгиларига қараб иккита группага бўлинади:

1. Прокариотлар.
2. Эукариотлар.

Прокариотлардаги микроорганизмларда ўзак модда ва ортанеллалар цитоплазмалардан маҳсус парда билан ажратилмаган.

Эукариотлар группасидаги микроорганизмларда эса ўзак ва органеллалар маҳсус пардалар билан ўралган ва шу парда уларни цитоплазмадан ажратади.

Микроорганизмларнинг талай қисми (бактериялар, актиномицетлар, спирохеталар, рикетсиялар ва кўк-яшил сув ўтлар) прокариот гуруҳига киради, қолганлари (ачитқи, мөгор замбуруғлар, микроскопик сув ўтлар ва содда организмларнинг баъзилари) эукариот гуруҳига киради.

Микроорганизмларни белгилашда бинор (қўшалоқ) номенклатура қўлланади ва ўзига насл (авлод) ҳамда турни олади. Масалан, куйдирги касаллигини қўзғатувчи микроорганизмнинг номи Баццилис антрацис, ичак таёқчасининг номи эса Эшериҳия ва ҳоказо.

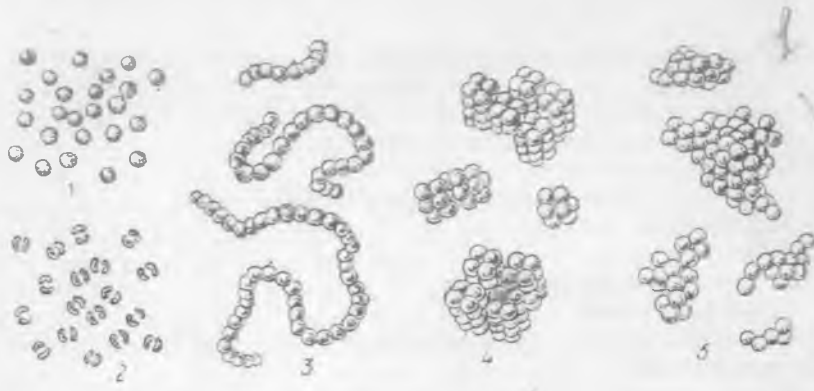
Энг оддий токсиномик бирлиги бу тур, турлар бирлашиб наслни, насллар эса бирлашиб оиласи ҳосил қиласилар. Оиласилар қаторларга бирлашади ва қаторлар синфларни ташкил қиласилар.

Микроорганизмларнинг баъзилари ўсимликлар, баъзилари ҳайвонот, яна бир бошқалари эса ўсимликлар дунёси билан ҳайвонот дунёсининг (оламининг) орасида туради.

Микроорганизмлар орасидаги бактерияларнинг тузилиши ва буларнинг физиологик хусусиятлари бошқа микроорганизмларга нисбатан яхшироқ текширилиб аниқланган.

БАКТЕРИЯЛАР

Бактерия — лотинча сўз бўлиб, таёқча маъносини билдиради. Бактериялар одам ва ҳайвонларнинг касалланишларига сабабчилар орасида катта ўрин тутади. Улар кенгроқ ўрганил-



1-расм. Шарсимон бактериялар:

- 1) микрококк;
- 2) диплококк;
- 3) стрептококк;
- 4) сарцина;
- 5) стафилакокк.

3. Вибрион ва спириллалар — букилган ва спиралсимон.

4. Хломидобактериялар — ипсисимон гуруҳларга бўлинади.

Юқорида кўрсатилган группалардан учтаси одам ва ҳайвонларда касал қўзғатади, тўртинчиси эса касал қўзғатмайди. Буларга олтингугурт ва темир бактериялар киради.

1. Кокклар (лотинча коккус — дон) — шарсимон бактериялардир. Ўзаро жойлашишига қараб монококк, диплококк, тетрококк, стрептококк ва сарциналарга бўлинади. Улар кўпайгандан бир, ўзаро перпендикуляр, икки ёки уч текисликка бўлинади. Бундай бўлинишдан кейин улар бир-бирига бўш боғланиб қолади, натижада ўзаро жойлашуви жиҳатдан фарқ қиласидиган кокклар вужудга келади (1-расм).

Монококклар (моно — грекча сўз булиб, бир, якка маъносини билдиради) бўлингандан кейин ҳар қайсиси алоҳида жойлашади.

Диплококклар (ди — грекча икки, жуфт) бир текисликда бўлинади ва жуфт-жуфт булиб жойлашади.

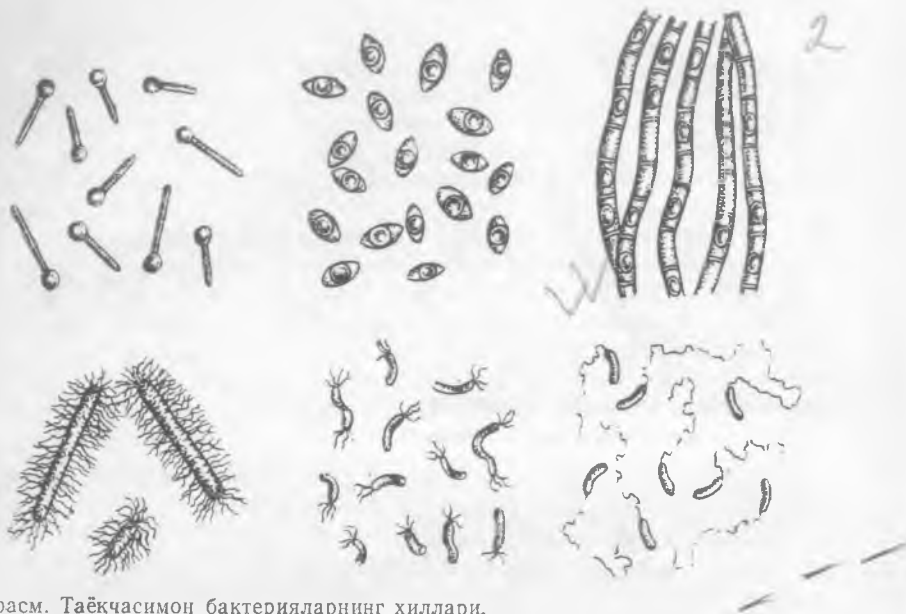
Тетрококклар — (тетра — грекча тўртта) ўзаро перпендикуляр икки текисликка бўлинади ва тўрттадан жойлашади.

ган, шунинг учун бактерияларни тасвирлашга кўпроқ эътибор берилади.

Бактериялар бир ҳуҗайрали, хлорофилсиз, прокариот турли организмлардир. Ташқи кўриниши жиҳатидан тўртта асосий:

1. Кокклар — шарсимон.

2. Бактериялар ва бациллалар — таёқчасимон.



2-расм. Таёқчасимон бактерияларнинг хиллари.

Стрептококклар (стрептус — грекча сўз бўлиб, занжир маъносини билдиради) занжирсимон жойлашган кокклардир.

Сарциналар — (сарцио — лотинча сўз бўлиб, боғлайман маъносини билдиради) ўзаро перпендикуляр, уч текисликка бўлинган кокклар, улар 8—16 дан тўп-тўп бўлиб жойлашади.

Стафилококклар — (стафилококкус — лотинча сўз бўлиб, шингил маъносини билдиради) тартибсиз бўлиниб, узум шингили шаклида жойлашади.

2. Таёқчасимон — ўз навбатида учтага бўлинади: бактериялар, бациллалар ва клостридиялар (2- расм).

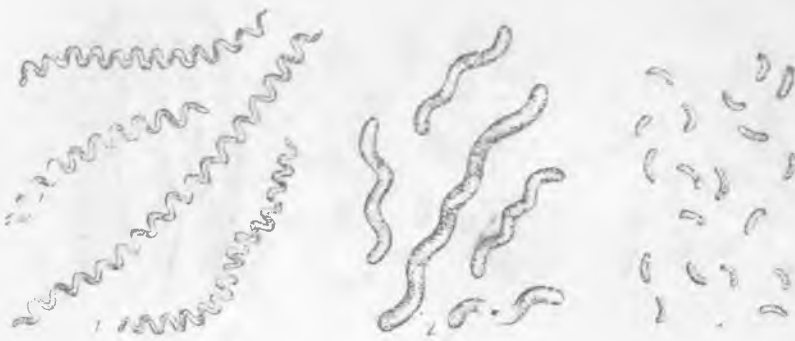
Бактерияларга спора ҳосил қилмайдиган, бациллаларга спора ҳосил қиладиган таёқчасимон микроблар, клостридияларга ҳам спора ҳосил қиладиган йифсимон таёқчалар киради.

Таёқчасимон бактерия ва бациллалар кокклар сингари узунасига жуфт-жуфт бўлиб жойлашганда, диплобактерия ёки диплобациллалар дейилади, занжир бўлиб жойлашса, стрепто-бактериялар ёки стрептобациллалар деб аталади.

Таёқчасимон бактерияларнинг айримлари ташқи кўриниши билан бир-биридан анча фарқ қиласди. Қатъяян цилиндр шаклидаги бочкасимон, учлари тўмтоқ ва шунга ўхшаш таёқчалар маълум.

Клостридиялар (клостер — грекча сўз бўлиб, йиф маъносини билдиради). Бу группага спора ҳосил қиладиган ва спора ҳосил бўлишда уларнинг ўртаси кенгайиб йиф шаклини оладиган микроорганизмлар киради.

3. Спиралсимон бактериялар — буларга (3- расм):



3-расм. Бурама шаклдаги бактериялар:

1) спирохетталар; 2) спираллар; 3) вибрионлар

вибрионлар (вибрио — лотинча сүз бўлиб, эгиламан маъносини билдиради) вергул шаклини, бир бурамали бўлади.

Спириллаларга (спира — лотинча сүз бўлиб, бураламан маъносини билдиради) икки-уч ва ҳатто бештагача бурамали микроблар киради. Спирахеталарга жуда кўп майдада, узун ва ингичка бурмали бактериялар киради.

4. Хломидобактерияларда одам ва ҳайвонларда касаллик кўзғатадиган микроблар бўлмайди. Уларга тиниқ сув омборларида яшайдиган олтингугурт ва темир бактериялар киради.

Бактерия ҳужайрасининг тузилиши. Электрон микроскоп ва ультрамикротом кашф қилингунча, микробларнинг тузилишини ўрганиш қийин бўлди.

Бактерия ҳужайраси қобиқ, протоплазма ва ўзакли моддалардан иборат. Булардан ташқари, айrim бактерияларда доимий бўлмаган ҳаракатланиш органлари — хивчинлар, нокуляй шароитда муайян турининг сақлаб қолиш вазифасини бажара-диган филоф ҳам бўлади.

Бактерия ҳужайрасининг қобиги учта ёки бешта қаватдан иборат бўлиб, зич ва эластикдир. Бактериялар одатдаги шаклини сақлаб туриши билан доимо шаклини ўзгартирувчи амебалардан фарқ қиласди, беш қаватли қобиқнинг таркибида асосан ароматик, олтингугуртли ва бошқа моддали аминокислоталар, оддийроқ тузилган уч қаватли граммусбат микроблар ҳужайрасининг қобиқ таркибида, қуруқ модда, 80% гача гликопептид мурин бўлади. Гликопептид муриннинг майдада тешикчалари этил спиртнинг таъсирида тораяди. Натижада асосли бўёқлар (геницианвиолет, метилвиолет) ва ҳужайрадаги моддалар билан йод иштирокида ҳосил бўлган комплекснинг ташқарига чиқишига тўсқинлик қиласди ҳамда йўл бермайди. Мурин қобиқнинг микрофибриль устунчалар (каркас) таркибига кириб, ҳужайра қобигининг зичлиги ва мустаҳкамлигига сабаб бўлади. Умумий микроб ҳужайрасининг таркибидаги қуруқ моддаларнинг бешдан бирин микроб ҳужайрасининг қобигида жойлашади. Граммусбат

микроблар қобиғининг қалинлиги 50 нм, грамманфий микроблар қобиғининг қалинлиги эса 15 нм.

Бактериал қобиғи электрон микроскопда равшан күринади. Уч қаватли қобиқ: цитоплазмага бевосита туташган цитоплазматик мембрана, ҳужайра девори ва ташқи шилимшиқ қаватдан иборат. Баъзи бактерияларнинг шилимшиқ қавати жуда ҳам ривожланган бўлиб, бактерияларнинг филофини ташкил қиласди.

Бактериялар цитоплазмаси — яримсуюқ ва тиниқ рангиз модда. Ҳужайрасининг асосий қисми цитоплазматик мембрана билан ўралган. Цитоплазма каллоидларнинг дисперс аралашмасидир. Унинг таркибида сув, оқсил, углеводлар, липидлар, минерал ва бошқа моддалар бор. Бактериал ҳужайраси қариши билан цитоплазманинг дисперс ҳолати ўзгариб, унинг уячалари майда, ҳужайралари шира билан тўлган вакуолаларни ташкил қиласди.

Цитоплазманинг зичлиги юқори бўлиб, таркибида 10—20 нм ҳажмли майда заррачалар мавжуд. Заррачалар 60% РНҚ ва 40% протеиндан иборат рибонуклеопроитеидлар ва рибосома номини олган.

Цитоплазмада моддалар алмашинуви юз бериб туради, натижада унинг ички тузилиши тўхтосиз янгиланади. Унда тўхтосиз химиявий реакциялар ёрдамида оқсил, шакар, мой ва бошқалар каби мураккаб моддалар ҳосил бўлади. Моддалар баъзи вақтларда оддий бирикмаларга парчаланади. Турли бактериялар цитоплазмасининг химиявий таркиби ҳар хил. Бу эса бактерияларнинг бўёқларга мойиллиги турличалигини кўрсатади.

Бактерияларнинг ўзаги (нуклеид нуклеоплазма) — зичлашмаган ва унинг моддаси ғуж бўлмайди. Прокариотларнинг ўзаги ДНҚ нинг икки қаватли ипларидан иборат дум-думалоқ бўлади. У цитоплазмада ҳеч қандай парда билан ажралмайди. Бактериал ҳужайрасининг эса асосий протеин билан алоқаси йўқ.

Содда организмлар, үсимликлар ва ҳайвонларнинг ўзагидан бактериал ҳужайрасининг ўзак тузилиши ва функцияси билан фарқ қиласди. Шунинг учун бактериал ҳужайрасининг ўзагига «генафор» деб ном берилган. Бактерия ва кўк-яшил сув ўтларининг ўзаги диффуз ҳолатда ва 3 нм — 5 нм йўғонликдаги ДНҚ фибрillалар билан тўлган. Фибрillалар ҳалқа шаклида бўлиб, ҳужайра цитоплазмаси марказида жойлашади. У цитоплазматик мембрана мезосомалар ва полисомалар билан муносабатда бўлади. Ўзакнинг ривожланиши турли босқичларда ДНҚ ип, тугунчали ёки ингичка турга ҳушаган шаклини олади. Ўзак моддаси цитоплазмага 1 : 2—1 : 10 нисбатгача.

Филоф (капсула). Юқорида айтиб ўтилганидек, қобиқнинг шилимшиқ қавати жуда ҳам ривожланган бўлиб, бактерияларнинг филоф ёки капсуласини ҳосил қиласди. Филоф шилимшиқ моддалардан иборат бўлиб, унинг таркибида полисахаридлар,

глюкопротеидлар ва 98% гача сув бор. Филоф бактериялар организмга кирганда ёки қон құышынан сунъий озиқ мұхитларида үстирилғанда ҳосил бўлади. У бактерияларни химоя қилиш вазифасини үтайди, жумладан, бактерияларни қон лейкацитлари томонидан ютилишидан ва йўқ қилинишидан, яъни фагоцитоздан, қуришдан, антителалардан сақлайди. Микробларнинг вирулентлигига, яъни агрессив бўлишига аҳамияти катта. Филоф айрим бактерияларнинг турини аниқлаб олишда диагностик белги вазифасини бажаради.

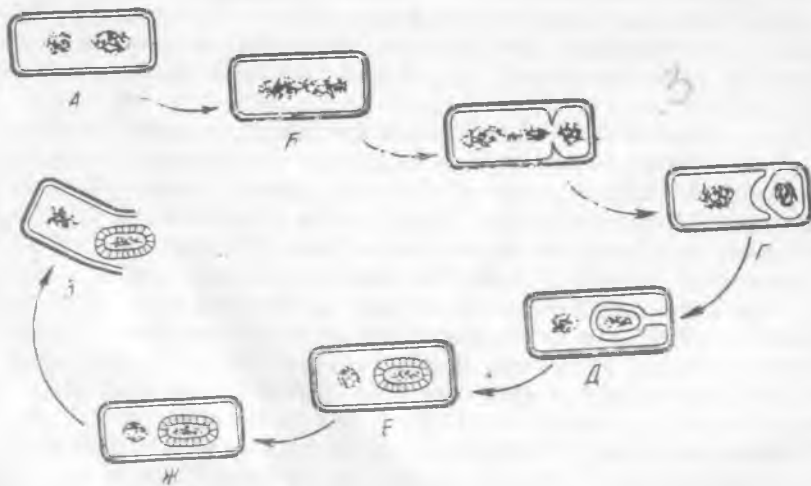
Кўпчилик таёқчасимон ва айрим шарсизмон бактериялар капсуларида уч-тўртта бактериялар жойлашади. Бундай битта капсулада бир неча микроблар ўралган бўлиб, зооглея дейилади.

Споралар. Кўпинча таёқчасимон бактериялар спора ҳосил қилиб, муайян турининг сақлаб қолинишига имкон беради. Таёқчасимон бактериялар спора ҳосил қиласди, коккларда споралар ҳосил бўлиши жуда кам учрайди, вибрион ва спиралсимонларда спора ҳосил бўлиши номаълум.

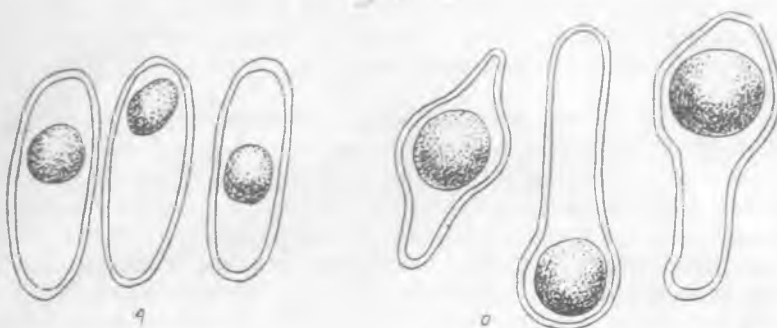
Спора ҳосил қилувчилар кўпинча ҳаво, сув ва ҳайвонларнинг танасида яшовчи сапрофит микроблардир. Аммо ҳайвонларда юқумли касалликларни ҳосил қилувчи микробларнинг оралигига спора ҳосил қилувчилар ҳам бор (кокшол, батулизм, куйдирги, анаэроб инфекциялар). Ҳайвонларнинг организми учун ноқулай шароитда ҳам (температура ва мұхит ўзгарганда, озиқлар камайганда ва ҳоказо) споралар ҳосил бўлади.

Спора ҳосил бўлиши тўрт босқичдан иборат (4- расм):

1. Тайёрланиш стадияси.
2. Спора олдидағи стадия.
3. Қобиқ ҳосил бўлиш стадияси.
4. Етилиш стадияси.



4-расм. Спораларнинг ҳосил бўлиши.



5-расм. Спораларнинг жойлашиши:

а) бацилла; б) клостридий

Бациллаларнинг ноқулай шароитга тушиши билан ҳужайранг ички структурасида ўзгаришлар ҳосил бўлиб, маълум бир қисмидаги протоплазма қуюқлаша бошлади ва спора олдидағы (предспоровая) мембрана ташкил топади, сўнгра шу жой мумсимон, зич бир неча қаватли қобиқ билан ўралади. Ҳужайранг қолган қисми эса аста-секин емирилади ва спора етилади. Шунда унинг ҳажми, вегетатив шаклли микробнинг ҳажмига кўра ўн баравар қисқаради (кичиклашади). Шу тариқа бактерия ҳужайраси 18—20 соатда спорага айланади.

Бўялмаган споралар микроскопда яхши кўринмайди, бўёқлар эса қобиқ ичига ниҳоятда қийинчилик билан ўтади. Шунинг учун спораларни бўяшда маҳсус усуслар қўлланади. Спораларнинг қобиги зич, таркибида сувнинг кам, кальций, липоид ва николин кислотанинг кўп бўлиши уларнинг ташқи муҳитнинг ноқулай таъсирига чидамлилигини, баъзиларининг эса бир неча ўн йилгача шу шароитда ҳаёт фаолиятини сақлашига имкон беради. Споралар 253 даражада совуқда ўз ҳаёт фаолиятларини сақлаб қоладилар.

Споралар бактерия ҳужайрасининг турли ерларида жойлашиши мумкин. У ҳужайранг ўртасида ўрнашса, марказий спора, бир учида бўлса — терминал спора, бир учига яқин жойлашса субтерминал спора деб аталади. Спораларнинг жойлашиши лабораторияда микробларнинг турини аниқлашда катта аҳамиятга эга (5-расм). Ҳар хил микроб турларининг споралари турли шаклда бўлади. Булар шарсимон, чўзиқ чок (овал) бўлади.

Споралар устки (экзина) ва ички (интина) қаватлардан иборат бўлиб, экзина қавати цитоплазмани ташқи факторлар таъсиридан сақлайди, интина эса споранинг ўсиб чиқишига ёрдам беради.

Споралар яхши, қулай шароитга тушганда ўсишни давом тдирадилар. Бунда улар шишади, ҳажми катталашади, сув миқдори ошади, алмашинув жараёнлари кучаяди ва анилин бўёқлар билан осон бўялади.

Ўсиш даврига ўтишда споранинг бир қутбидан ёки марказидан ҳужайра ўса бошлайди. Ҳужайра споранинг бир қутбидан чиқса қутблди, ўрта қисмидан чиқса экваториал ўсиш деб аталади.

Спорадан ўсиб чиқсан бактериал ҳужайра унинг ички (интина) қаватига үралган бўлади.

Спора ҳосил қилиш жараёни турғун ҳодисадир. Бироқ бациллалар заҳарли моддалар таъсирига учраса, ноқулай шароитга тушиб қолса, юқори температурада ўстирилса ёки сунъий озиқ муҳитларига кўп марта такрорлаб экилса, споралар ҳосил қилиш хусусиятларини йўқотади. Бундай организмлар аспорогенли ирқ деб аталади. Споралар бациллаларда кўпайиш учун хизмат қилмайди, балки муайян турнинг сақланиб қолишига имкон беради ва кўпинча бациллаларда фақат биттадан ҳосил бўлади.

Хивчинлар. Ҳаракатланадиган бактериялар икки группага бўлинади:

1. Эмаклайдиганлар (сирғаладиган, ползущие).
2. Сузадиганлар.

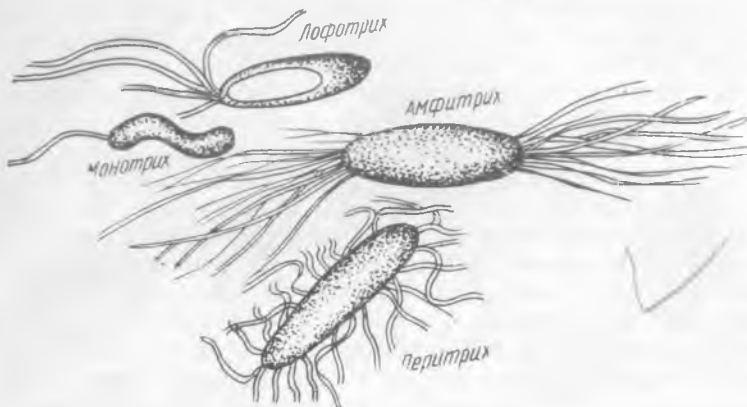
Эмаклайдиганларнинг танаси сатҳда тўлқинли ҳаракатланади. Буларда ҳаракатланиш органлари (хивчинлар) бўлмаганилиги сабабли, бир ердан иккичи ерга илонга ўхшаб сирғалади.

Сузадиганлар эса суюқликларда махсус бактерия ҳужайрасидан, ингичка, узун протоплазматик тузилмалар шаклида чиқиб, қобиқдаги махсус тешиклардан ўтадиган ҳаракатланиш органлар орқали ҳаракатланади. Бу ҳаракатланиш органларига хивчинлар деб айтилади.

Хивчинларнинг ҳажми: йўғонлиги 0,02—0,06 мкм ва узунлиги 6—9 мкм, баъзиларининг (спираллаларда) узунлиги эса 80—90 мкм гача бўлади. Хивчинларнинг узун ёки қисқа бўлиши бактерия турига bogлиқ. Одатда бактерия танаси хивчин узунлигидан 20 марта қисқа бўлади. Баъзиларда эса хивчиннинг узунлиги танасининг узунлигидан бир неча ўн марта узундир. Масалан, нитрозомонос яванензис бактериялар хивчини танасига нисбатан 50 марта узундир.

Флагеллин туридаги хивчинлар оқсил моддалардан иборат бўлиб, бактерияни оқсил моддалардан фарқ қиласди. Хивчинларни ҳосил қилган моддаларнинг таркибига лизин, аспарагин ва глутамин кислоталар, аналин ва бошқа аминокислоталар киради.

Хивчинлар бактерия ҳужайраси билан иккита дискалар орқали алоқа қиласди. Ташқаридаги диск ҳужайранинг қобиғида, ичкиси эса цитоплазматик мембронада жойлашган бўлади. Микроблар хивчинларининг жойлашиши ва микробларнинг ҳаракатланиши микробиологик диагноз қўйишда муҳим аҳамиятга эга. Чунки баъзи текширилаётган микроблар морфологик ва культурали хусусиятларга кўра бир-бирига ўхшаса, уларнинг ҳаракатини ёки хивчинларининг жойланишини текшириб, микробларнинг турини аниқлаш мумкин.



6-расм. Микроблар хивчинларининг жойлашиши.

Хивчинларни микроскопда кўриш учун препаратлар махсус муракаб усуслар билан тайёрланади ва бўялади.

Хивчинларнинг сонига ва жойлашишига кўра бактериялар тўртта групгага бўлинади (6-расм).

1. Монотрих бактериялар танасининг бир учида фақат биттагина хивчин бўлади.

2. Лофотрих бактериялар танасининг бир учида бир тутам хивчинлар бўлади.

Бу иккита групгага мансуб бактериялар хивчинлар йўқ томонга қараб, тўғри чизиқ шаклида ҳаракатланади.

3. Амфотрих бактерияларда хивчинлар икки учида бир тутамдан бўлади.

4. Перетрих бактерияларда хивчинлар танасининг ҳаммадомонидан чиқсан бўлади.

Бу иккита групгага мансуб бактериялар эса тартибсиз ҳаракатланиб, ҳар томонга қараб думалайди.

Бактерияларнинг ҳаракатланиш тезлиги **ҳам** турига қараб ҳар хил бўлади. Уларнинг кўпчилиги бир секундда ўз танасининг узунлигига teng келган масофани, бошқалари эса ўз танаси узунлигига нисбатан 10—15 марта кўп бўлган масофани бир секундда босиб ўтади. Масалан 2 мкм узунликдаги вабо вибриони бир секундда 20—30 мкм масофани босиб ўтади.

Бактерияларнинг ҳаракатланиш характеристири хивчинларининг сони, культуранинг ёши, температура, ҳаёт жараёнида ҳосил бўлган бирикмалар ва муҳитдаги заҳарли моддаларнинг кўп ёки кам бўлишига bogliq. Энг тез ҳаракатланадигани бу монотрих бактерияларdir. Буларнинг ҳаракатланиш тезлиги бир секундда 60 мкм гача боради.

Ҳаракатланадиган бактериялар ташки факторларининг таъсирида ҳаракатланиши мумкин. Бу ҳодиса таксис деб аталади.

Таъсир этадиган факторларга қараб, таксис ҳодиса бир неча хил бўлади. Химиявий моддалар таъсир этганда — химиотаксис, ҳаво таъсир этганда — аэротаксис ва ёруғлик таъсир этганда — фототаксис деб аталади. Микроорганизмларнинг ҳаракатланиши «осилган томчи» ёки «эзилган томчи» усули билан лабораторияда аниқланади. Хивчинлар микроорганизмлар турини аниқлаш учун муҳим белги ҳисобланса-да, у ҳар доим бўлмайди. Хивчинли бактериялар орасида хивчинлари бўлмаганлари ҳам учрайди. Ҳаракатланмайдиган баъзи бактерияларнинг сиртида хивчинлардан ҳам ингичка ва калта нарсалар борлиги электрон микроскоп ёрдамида аниқланди. Улар пили (киприклар, фимбрин, филамент) деб аталади. Улар бактериянинг танасида жойлашади, бир ҳужайрада 100—400 тагача бўлади. Пилининг узунлиги 0,3—1 мкм ва эни 0,01 мкм гача боради. Пили ҳаракатланиш органеллаларга эмас, булар микробларнинг субстратларга ёпишиш, ушланишига хизмат қиласиди.

Миксобактерияларнинг ҳаракатланиши юқорида айтиб ўтилгандай эмас. Миксобактерияларда ҳаракатланиш органлари йўқ. Улар ўз танасидан зарб билан шиллиқ моддаларни чиқариб, шунинг кучи билан ҳаракатланади.

ЗАМБУРУГЛАР

Улар турли микроорганизмлар ва бактериялар каби ўсимлик дунёсига киради. Аммо замбуругларнинг тузилиши бактерияларнинг тузилишига қараганда мураккаб. Уларда хлорофилл бўлмагани учун юқори даражали ўсимликлардан фарқ қиласиди.

Замбуруглар гетеротрофлар ва озиқ муҳитларига талабчан эмас. Улар ҳар хил субстратларда яшайверади. Кислородга ҳам муҳтож эмас. Совуққа ниҳоятда чидамли. Шунинг учун замбуругларни холодильникларда ҳам учратиш мумкин. Замбуругларнинг аксарияти кўп ҳужайрали бўлиб, ҳужайралари кўпинча чўзиқ шаклда ва илга ўхшайди. Ипсимон ҳужайралар ги фла р деб аталади, улар ўсиб шохлайди ва чигал — замбуруг танаси ёки мицеллий ҳосил қиласиди. Замбуруг мицелийси озиқ муҳитининг ичига ўсиб киради.

Замбуруглар баъзан оддий бўлинниш йўли билан, аммо кўпинча спора ҳосил қилиш — жинсий йўл билан ҳам кўпайди.

Ҳамма замбуруглар иккита группага бўлинади:

1. Юқори даражали замбуруглар.

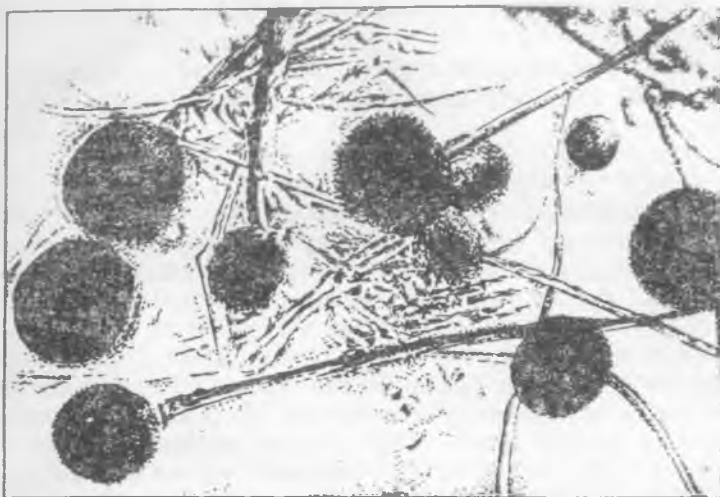
2. Тубан (энг оддий) даражали замбуруглар.

Булар ўз навбатида 6 та синфни ташкил қиласиди.

Юқори даражали замбуругларга:



7-расм. Мофор.



8-расм. Аспергиллус.

а) хитрид замбуруғлар. Уларнинг мицеллийси йўқ ёки бор бўлса-да, ташкил топиш босқичида. Хитриллар асосан сув, ўсимлик ёки уларнинг ҳужайрасида паразитлик қиласи ва қасаллик келиб чиқишига сабаб бўлади;

б) оомицетлар. Бир ҳужайрали мицеллийдан иборат. Вакиллари сув ва тупроқда яшайди;

в) зигомицетлар. Тупроқдаги замбуруғлар киради.

Тубан (энг оддий) замбуруғларга:

а) аскомицетлар халтали замбуруғлардир (7, 8, 9-расмлар). Мицеллий кўп ҳужайрали бўлиб жинсий кўпайиши маҳсус халтачаларда аскаспоралар орқали, жинссиз кўпайиши эса конидиялар орқали бўлади;

б) базидомицетлар кўп ҳужайрали мицеллийдан ташкил топган бўлиб, базидиоспоралар воситасида жинсий йўл билан кўпаяди. Буларга кўпинча одам истеъмол қиласидиган қўзиқоринлар ҳам киради.

в) дейтеромицетлар (мукаммаллашмаган замбуруғлар) — мицеллийси кўп ҳужайрали бўлиб, фақат конидиялар ҳосил қилиб жинссиз кўпаяди. Улар одамлар,



9-расм. Пенициллиум.

хайвонлар ва ўсимликлар орасида ҳар хил касалликларга сабабчи бўладилар.

Ветеринария микробиологияси фани учун қуийдаги уч тур замбуруғларнинг аҳамияти катта:

1. Нурсимонлар.
2. Могорлар.
3. Ачитқилар.

1. Актиномицетлар ёки нурли замбуруғлар (грекча сўз бўлиб, «актис»— нур ва «микос»— замбуруғ маъносини билдиради). Улар табиатда кенг тарқалган. Гильтнер ва Штельмерларнинг айтишича, тупроқдаги микроорганизмларнинг қарийб 20—30% актиномицетлардан иборат. Ўлар тупроқ структурасини яхшилаб, унда махсус ҳид ҳосил қиласидилар. Оқсил, целлюлоза каби мураккаб органик моддаларни чиритишда ва гумин бирикмаларини ҳосил қилишда қатнашадилар. Актиномицетларнинг баъзи турлари ўзидан антибиотик (стрептомицин, левомицин, тетрациклин ва бошқалар) ишлаб чиқаради ва шу антибиотиклар дори-дармон сифатида қўлланади.

Актиномицетлар тубан замбуруғлар ва бактерияларнинг белгиларини олиб, шу микроорганизмларнинг оралиғида жойлашган. Таёқчасимон бўлиши, ҳақиқий ўзагининг бўлмаслиги, цитоплазма ва ҳужайра пўстининг химиавий таркиби, анилин бўёқлар ва граммусбат билан бўялиши, 35—37 даражада иссиқлиқда, гўшт-пептон, агар, сунъий озиқ муҳитларида ўсиши хусусиятлари билан бактерияларга яқин туради. Бир ҳужайрали мицеллийларнинг ҳаволи споралар ва мицеллиялар парчаланиши орқали кўпайиши, зич озиқ муҳитларида ҳаволи мицеллийлар билан колониялар ҳосил қилиши эса уларни тубан замбуруғларга яқинлаштиради. Актиномицетлар бир ҳужайрали шохланувчи мицеллийлардан ташкил топган микроорганизмлардир. Мицеллийларнинг бир гуруҳи муҳитга ботган ҳолда бўлса, гифларнинг иккинчи қисми ҳавога кўтарилган бўлади. Агар-агар қўшилган сунъий озиқ муҳитларида актиномицетлар маркази зич доирасимон колонияларни ҳосил қиласиди. Гифлар ичидаги кўпайиш учун хизмат қиласиган конидия споралар ҳосил бўлади. Актиномицетлар пигментлар ишлаб чиқаради, шунинг учун уларнинг колониялари турли рангга (пушти, қизил, яшил, қўнғир ва қора) бўялган бўлади. Актиномицетлар сапрофит, айримлари эса инсон ва ҳайвонларда актиномикоз касаллигини юзага чиқаради.

Типик актиномицетлардан проактиномицет авлодига кирган микроорганизмлар анча фарқ қиласиди. Проактиномицетлар ривожланишининг дастлабки даврларида мицеллийсининг ҳаммасида ёки айримларида кўндаланг пардалар ҳосил бўлиб, улар таёқчасимон қисмларга бўлинади. Сунг бу таёқчасимон бўлаклардан ўз навбатида коксимон споралар ҳосил булади. Споралар жинсий йўл билан кўпаяди. Ҳужайранинг куртакланиши юзасининг бўртишидан бошланади, бу жой аста-секин катталашиб, натижада она ҳужайрадан ажralиб чиқади ва мустақил

ҳаёт кечиради. Жинсий күпайиш эса коуулация дейилади. Бунда иккита ташқи күрнишда бир хил ёки турли ҳужайралар яқинлашиб ёпишиб, уларнинг ички нарсалари аралашиб халтача ҳосил қиласидар ва шу халтачаларнинг ичида аскаспоралар ҳосил бўлади.

2. Могорлар ҳужайралари хлорофилсиз инсимон шаклдаги замбуруғлардир. Танаси гифлар тўпламидан иборат бўлиб, мицеллий деб аталади. Мицеллийсининг тузилишига кўра могор замбуруғлар иккига бўлинади:

1. Фикомицетларнинг мицеллийси бўғинларга бўлинмаган гифлардан иборат (мукор могори).

2. Микомицетларнинг мицеллийси бўғинларга бўлинган, танаси кўп ҳужайрали (аспергилл ва пенициллиум могорлар) дир.

Могор замбуруғлар асосан жинсий йўл билан эндоген ва экзоген споралар ёрдамида кўпаяди. Экзоспоралар мевали гифларнинг (конидиялар) учларида жойлашади. Эндоспоралар ҳам мевали гифларнинг учларида жойлашади, лекин улар умумий халтача споранинг ичида бўлади. Замбуруғ спораларининг бактериялар спораларидан фарқи шуки, улар кўпайиш учун хизмат қиласиди, чидаши камроқ бўлади ва ҳар бир замбуруғда кўплаб ҳосил бўлади.

3. Ачитқилар бир ҳужайрали, мицеллий ҳосил қилмайдиган микроорганизмлардир. Улар тухумсимон ва элипсимон шаклда бўлиб, узуилиги 8—10 мкм, йўғонлиги эса 2—7 мкм га яқинидир. Ачитқи ҳужайралари қобиқ протоплазма ва ўзакдан иборат. Асосан оддий бўлиниш, куртакланиш йўли билан кўпаяди. Баъзилари эса спора ҳосил қилиш йўли билан кўпаяди.

Ачитқилар табнатда ниҳоятда кенг, асосан заҳарли моддалар бор жойларда (мева, гулларнинг ширасида, сут маҳсулотлари ва бошқа) тарқалган. Улар вино, пиво ва нон тайёрлашда кенг қўлланади. Бундан ташқари ундан спирт, силос ва суг маҳсулотларини тайёрлашда фойдаланилади. Ачитқиларда организм учун фойдали оқсил, углеводлар ва В витамин группаси бор. Ачитқиларнинг айrim турлари одам ва ҳайвонларда касаллик қўзратади. Масалан, отларда эпизоотик лимфангоит, одам ва ҳайвонларда бластомикоз ва кандидамикоз касалликларини пайдо қиласиди.

Содда организмлар — бир ҳужайрали бактериялар бўлиб, ҳужайралари протоплазмадан ва яққол ажралиб турувчи ўзакдан иборат. Ҳужайраларнинг қобиқсиз протоплазмаси ҳар томондан сохта оёқлар ҳосил қилиб, уларнинг ёрдамида ҳаракатланади. Купинча содда жониворлар маҳсус органлари: хивчинлари ёки киприклари ёрдамида ҳаракат қиласидар. Содда организмларнинг қобиғи йўқ, бунинг ўрнига протоплазмасининг ташқи қисми жойлашган. Кўпгина содда организмлар айrim ҳолларда зич қобиқ билан ўралиб, спорага ўшаган циста ҳосил қиласиди. Цисталар ҳам зич қобиқ билан ўралган бўлиб, бир нечта ўзакдан иборат ва ҳужайра ҳаётининг чидамли шакли ҳисобланади, лекин кўпайиш учун хизмат қилмайди. Содда организм-

лар оддий бүлиниш ва жинсий йул билан күпая олади. Баъзи содда организмларнинг кўпайиши фоят мураккаб. Бунда жинсиз цикл жинсий цикл билан алмашинади. Масалан, ҳайвонларда ва товукларда кокцидийлар, одамларда эса безгак плазмодияси.

Рикетсиялар турли шаклли полиморф грамманфий микроблардир. Ҳужайраларнинг таркибида ДНК, РНК, оқсил ва 46% гача липидлар бор. Шакли ва ҳажмига кўра улар бактерияларга, қультурал ва биологик хусусиятларига кўра эса вирусларга яқин. Шу тариқа рикетсиялар бактериялар ва вируслар оралиғидаги жойни эгаллайди.

Рикетсиялар асосан бит, кана, бургаларда паразитлик қиласди. Одамлар ёки ҳайвонларнинг организмига кирганда касалликини қўзғайди. Бу касаллар — рикетсиозлар деб аталади.

Рикетсияларни биринчи бўлиб, 1909 йилда Р. Риккетс деган олим топган эди. Орадан бир йил утгач, Р. Уильдер Риккетс топган микробларни тошмали тиф (тепкили терлама) билан касалланган одамларнинг қонида топди. 1913 йили эса чех олими С. Провачек ҳам тошмали тиф билан касалланган одамларнинг қон плазмасида ва лейкоцитларида, Романовский-Гимза усули билан яхши бўяладиган майдада микробларни аниқлади. Г. Риккетс ва С. Провачек шу майдада микробларни урганиш жараёнида заҳарланиб вафот этадилар. Бразилийлик олим Х. Роха-Лима шу олимлар шарафига тошмали тифнинг қўзғатувчисига Риккетсия-Провачеки деб ном беради. Олим П. Ф. Здродовский рикетсияларни тўртта турга бўлади: коксимон, таёқчасимон, бациллар ва ипсимон. Уларнинг биологик хусусиятлари сақланса-да шакллари ўзгариши мумкин. Рикетсиялар қутбларда интенсив бўялади, капсула ҳосил қилмайди, баъзилари актив ҳаракатланади, аэроблар, гомолотик токсин ҳосил қиласди. Бу токсин 60 даража иссиқликда парчаланади, аммо вакуумда қуриган ҳолда 50—70 даража совуқда хам яхши сақланади. Рикетсиялар вируслар сингари ривожланиб, товуқ эмбрионларида яхши ўсади аммо сунъий озиқ муҳитларида ўсмайди.

Тошмали тиф одам ва турли ҳайвонларда иситма, юракда сув тўпланиш, товуқ ва ит риккетсиози каби кўпгина юқумли касалликларни қўзғатади.

Микоплазмалар (PPLO) ва бактерияларнинг — L шакли. Улар — полиморф, турли шаклдаги микроорганизмлар, ниҳоятда майдада ҳақиқий бактериялардан қобигидаги девори йўклиги билан фарқланади. Микоплазмаларнинг PPLO гурӯҳи инглиз тилида «Плевропневмония лайке организме» деб юритилади.

Грамманфий микоплазмалар кўпинча ҳаракатсиз, споралар ҳосил қилмайди, бактерияли фильтрлардан утади. Шунинг учун ҳам улар бактерия ва вирусларнинг оралиғидаги микроорганизмлардир.

Микроорганизмларнинг оралиғида одам, ҳайвон ва ўсимликларда юқумли касалликларни қўзғатадиган паразитлар ҳам

бор. Микоплазмаларнинг полиморфизми ҳақиқий қобиғининг йўқлигидан. Буларда ҳақиқий қобиқнинг урнига уч қаватли липопротеин мембрана ташкил топган. Ҳужайраларнинг таркибида ДНК ва РНК нуклеин кислоталар борлиги бактериялар Силан уларни яқинлаштиради. Микоплазмалар 10—20% от қўнининг зардobi қўшилган зич озиқ муҳитларида яхши ўсади. Тирик тўқималарнинг ҳужайралари озиқ муҳитларида ўсмайди. Суюқ озиқ муҳитларида микоплазмалар кокксимон, дисксимон, ипсимон ва бошқа шаклли бўлиб, зич озиқ муҳитларида эса ўртаси қора майдага колонияларни ҳосил қиласди.

Л шаклли бактериялар номини 1935 йилда Клинербергер — Нобель берган. Колонияларнинг шаклларига ва фильтрлардан ўтишига кўра L шакллар микоплазмаларга яқин (L — Лондондаги Листер институтининг бош ҳарфидир).

Турли микроорганизмларда учрайдиган шаклли микроблар Протеус, Ешериҳия, Пастерелла, моғор замбуруғлари, актиномицетларда ҳам учрайди. Бу шаклли микроблар ингибитор ҳужайралар қобиғининг синтезини сусайтирувчи моддалар таъсирида ҳосил булади. Ингибитор моддаларга пеницеллин, циклосерин, лизоцим ва бошқа антибиотиклар киради.

L шаклли микроорганизмлар микоплазмалар сингари кўп шаклли (полиморфизм) от қонининг зардobi қўшилган мураккаб озиқ муҳитларида ўсади. Шунинг учун бир группа олимлар микоплазмаларни L шаклли микроорганизмларга қўшишади, баъзи олимлар эса L шаклли микроорганизмларни микоплазмалардан алоҳида гуруҳга ажратади. Микроорганизмларнинг фильтранувчи шакллари фақат морфологик белгилар билан эмас, балки бошқа хусусиятлар билан ҳам фарқ қиласди. Булар микроб ҳужайраларининг парчалари бўлиб, маълум қулай шароитда регенерация ҳодисаси орқали яна ўзининг ҳақиқий микроб шаклини тиклади.

1910 йилда Франция микробиологи Фонтес эски сил культурасида фильтранувчи шаклни аниқлаган. Бу шаклли микроблар фильтрдан ўтган. У бактериал фильтрдан ўтказилган бир неча томчини озиқ муҳитларига эккан. Натижада бир неча кун ўтгач, зич озиқ муҳитида типик сил касалини қўзғатувчи колониялар ҳосил бўлган. Яхши текширилган фильтр ишлатилиб, тажриба такрорланган. Бу тажрибада ҳам шу фильтрдан ўтган суюқликдан озиқ муҳитига экилганида ҳақиқий сил касалини қўзғатувчи колониялар униб чиқди.

1932 йилда ҳақиқий микробларни фильтрлайдиган шакллар борлигини В. В. Сукнев ҳам аниқлади. Аммо «фильтранувчи шаклли» деган номни 1911 йилда Альмквиист деган олим тавсия этган эди.

ВИРУСЛАР. Вирус сўзи таржима килинганда «захар» маъносини билдиради. Ҳозирги вактгача одам ва хайвонларда юқумли касалликни қўзғатадиган вирусларнинг сони 500 тадан зиёдроқ. Вирусларнинг янги турларини кашф этиш, уларнинг морфологиясини ва биологиясини чуқур ўрганиш натижасида класси-

фикациянинг янги схемалари тавсия этилган эди. 1965 йилда Москвада ўтган микробиологларнинг Халқаро IX конгрессида вирусларнинг янги классификацияси қабул қилинди. Вируслар таркибидаги нуклеин кислоталарига кўра иккита гуруҳга: РНҚ вирус ва ДНҚ вирусларга бўлинади. 1970 йилда Мехико шаҳрида бўлиб ўтган микробиологларнинг Халқаро X конгрессида РНҚ ва ДНҚ вируслари ўз навбатида бир неча авлодларга бўлинганди.

1. РНҚ вирусларнинг гуруҳига: а) пикорновируслар (иккита сўздан иборат бўлиб, пико — кичкина, рН — РНҚ борлигини кўрсатади);

б) реовируслар (РЕО — учта сўзниг биринчи ҳарфларидан олинган бўлиб, респеритори ентерик органи дегани); в) арбовируслар (архропоборне сўзидан АР ва иккичи қисмидан БО олиниб ташкил топган); г) ортомиксовируслар (миксо — лотинча мукоид);

д) парамиксовируслар;

е) рабдовируслар (рабиес — қутуриш сўзидан олинган);

2. ДНҚ вирусларнинг гуруҳига:

а) паповавируслар («папиллома», «полиома» ва «вакуолизланган» сўзларнинг биринчи иккита ҳарфидан олинган);

б) аденоvируслар (аденоид сўзидан олинган);

в) герпесвируслар (херпес касалининг номидан олинган);

г) поксвируслар (чечакни қўзғатадиган вируслар);

д) пикоднавируслар.

Авлодлар ўз навбатида одам ва ҳайвонларда юқумли касалликларни қўзғатадиган турларга бўлинади. Вируслар ниҳоятда майда бўлиб, нонометрлар (нм) билан ўлчанилади ва ҳажми 20 дан то 350 нмгача боради.

Вируслар шар, таёқча, куб ва ипсимон ҳамда мемранага ўралган бўлади. Баъзи вируслар эса кристалл шаклдаги оқсил эканлиги аниқланди. Вирусларнинг бошқа микроорганизмлардан фарқи шуки, улар фақат тирик организмда яшаб кўпаядилар. Вируслар сунъий озиқ муҳитларида ўсмайдилар. Бактериал фильтрлардан ўтадиган вирусларни фақат электрон микроскопда кўриш мумкин.

Бактерияларнинг вируслари (бактериофаглар). 1917 йилда Д. Эррель дизентериянинг этиология ва патогенезини ўрганиб шуни аниқладики, дезентерия касали билан касалланган одамлардан олинган нажасларнинг фильтрати бу касаллик қўзғатувчисини лизис ҳодисага, яъни эритишга олиб боради. Дизентерия касалини қўзғатувчи бактерияни лизес ҳодисага олиб борган агентга Д. Эррель бактериофаг деб ном берган. Бактериофаг «бактерияларни ейдиган» (пожираюшний) деган маънени билдиради. Бактериум лотинча сўз бўлиб — бактерия, фагос эса грекча сўз бўлиб — ейман деганидир. Бактериофаг — бактериал ҳужайрага ўтиб яшаб, талай насл ҳосил қиласидиган ва шу ҳужайрани эритиб юбориб, бактериялар яшайдиган муҳитга фаг зарралар чиқариш қобилиятига эга бўлган вирус. Зич озиқ муҳитла-

рига бактериал ва бактериофагларнинг аралашмаси экилганда, бактериофаг бактерияларни лизис ҳодисасига олиб борган жойларда «стерил дөглар», яъни «негатив колониялар» ҳосил бўлади.

Суюқ озиқ муҳитида эса бактериялар билан муҳитни ёритади. Бактериофаглар табиатда ниҳоятда кенг тарқалган. Бактериялар ва актиномицетлар ривожланиб турган жойларда, бактериофаглар ичидаги паразитлик қилаётган фагларни топиш мумкин.

Бактериофагларни парәнтераль (офиз бўшлиқ йўлидан ташқари) йўл билан организмга юборилганда организмда антителлалар ҳосил бўлади. Шу антиген хусусиятларга кўра бактериофаглар бир неча турларга (полифаглар, морнофаглар ва типлифаглар) бўлинади. Фаглар бактерияларга кўра физикавий ва химиявий факторларнинг таъсиirlariga чидамлироқ бўлади. Кўпинча фаглар 65—70 даражада иссиқликка чидайди. 185 даражада соғуқча ҳам чидайди, қуритилган ҳолда яхши сақланади. 1% карбол кислотасининг эритмаси фагларга ёмон таъсир этмайди, 1% формалин эритмаси эса фақат бир неча минутда таъсир этади.

Фаглар юқумли касалликларни даволашда ва касални қўзғатувчи микроорганизмлар турини аниқлашда ниҳоятда кенг қўлланади.

II боб. МИКРООРГАНИЗМЛАРНИНГ ФИЗИОЛОГИЯСИ

Генетика, биофизика, биохимия ва электрон микроскопия тез ривожланиши билан бактерияларнинг физиологик жараёнларини молекуляр даражада ўрганишга имкон берди. Бунда морфологик, физиохимик, физиологик усууллардан фойдалана бошланди. Биохимиявий ва ички структурасининг тузилишига кўра бактериялар мураккаб организмлардир. Булар тез муддат ичидаги ташқи муҳит таъсирига (адаптацияни ўрганиб ва турли адаптация қилмайдиган ферментлар орқали ташқи муҳитнинг таъсирига) мослашади. Тирик организм билан унинг атрофидаги муҳит бир бутун, деган мичуринча принциплардан бири, микроорганизмларга ҳам тааллуқли. Микроорганизмлар атрофидаги муҳит билан доимо ўзаро таъсирда бўлади ва атрофидаги муҳит ўзгариши билан янги белгиларни касб этади. Бу янги белгилар наслдан-наслга ўтадиган бўлиб қолади. Микроорганизмларнинг фақат морфологиясидан эмас, балки уларнинг ташқи муҳитга, табиатга таъсир этишидан ҳам фойдаланиш мумкин.

БАКТЕРИЯЛАРНИНГ ХИМИЯВИЙ ТАРКИБИ

Микроблар ҳужайрасининг асосий қисмини сув ташкил қиласиди. Филоф ҳосил қиладиган бактерияларда сув кўпроқ, бациллаларда эса камроқ бўлади. Масалан Аеробактер ацетиллаларда 98,3%, ичак таёқчада 73,3% ва спораларда эса 50% гачадир.

Аммо микроблар хужайрасининг суви ўртача 75% дан 85% гача. Спораларда сув болганган ҳолда, вегетатив шаклли микробларда эса сув эркин ҳолда бўлади. Богланган сув — цитоплазманинг тузилиш қисмида эритадиган модда бўлмайди. Эркин ҳолдаги сув — кристалл моддаларга эритма ва каллоидларга дисперс мухит бўлади. Масалан, оқсили, углевод ва липид моддаларнинг парчаланиши гидролитик жараёнларга сув қушилиши билан ўтади. Спораларда кальций ва магний моддалар концентрацияси кўп бўлгани учун сув бэғланган бўлади. Бундай мухитда оқсилилар коагуляция ҳодисасига ва юқори температурага ҳам чидайди. Ёш микробларда сув кўпроқ ва етилган микробларда эса камроқ. Микробларнинг нафас олишида сувнинг аҳамияти катта.

Минерал моддалар. Бактериялар таркибида минерал моддалар (фосфор, олтингугурт, магний, калий, кальций, темир, силиций, хлор), микроэлементлар, (молибден, кобальт, марганец, цинк, мис ва бошқалар) киради. Оддий сунъий озиқ мухитларида ўстирилган бактерияларнинг ҳужайраси таркибида минерал моддалар у муми қуруқ моддалардан 2—14% гача кўп бўлади.

Қуруқ қолдиқ. Бактериялар қуруқ қолдигининг органик қисми оксиддан, нуклеин кислоталардан, углеводлардан, липид ва бошқа бирикмалардан иборат.

Оқсилилар. Бактерия оқсилиларининг талайгина қисми мураккаб ва таркибида нуклеин кислоталар бор. Нуклеин протеидлардан иборат. Бактерияларнинг ҳужайраларида оқсилиларнинг ҳажми ва сифати микробларнинг турига ва озиқ мухитининг таркибида боғлиқдир. Антиген, токсин ва ферментлар оқсилилар бўлиб, микробларнинг ҳаёт фаолиятида роль ўйнайдилар.

Оқсилилар — оддий оқсилиларга, протеинлар ва мураккаб протеидларга бўлинади.

Протеинлар гидролизда аминокислоталар ҳосил қиласди. А. М. Кузин маълумотига кўра патоген микроб оқсилиларида асосан 9 та аминокислоталар бор, бу: лизин, аргинин, гистидин, пролин, триптофан, тирозин, валин, фенилаланин ва лейцин. Бошқа микробларнинг оқсилиларида эса 15—20 аминокислоталаргача бор.

Протеидлар нуклеин кислота билан бирлашганда — нуклео-протеидларни, полисахаридлар билан бирлашганда эса — глюкопротеидлар ва ёғсимон моддалар билан бирлашганда — липопротеидларни ҳосил қиласдилар. Нуклеопротеидлар оқсилиларнинг асосий қисмини эгаллайди, кўпайишда ва насл қолдиришда актив иштирок этади. Микробларнинг ҳаёт фаолиятида нуклеин кислоталарнинг ҳам аҳамияти катта. Нуклеин кислоталардан иккитаси маълум:

1. Рибонуклеин кислота (РНК).

2. Диоксирибонуклеин кислота (ДНК).

Кўпинча диоксирибонуклеин кислота (ДНК) микроблар ҳужайрасининг ўзак моддаларида, рибонуклеин кислота (РНК) эса цитоплазмада жойлашади. Вирусларнинг таркибида битта

нуклеин кислота ёки рибонуклеин (РНК) ёки диоксирибонуклеин (ДНК) бўлади. Протеидлардан бўлган хромопротеидларнинг нафас олишида иштирок этувчи ферментлар катализатор сифатида катта аҳмиятга эга. Микробларнинг ҳужайралари даги нуклеопротеидлар ва нуклеин кислоталарнинг миқдори уларнинг ёшига ва шароитга қараб ўзгариши мумкин. Оқсилилардан ташқари микроблар қуруқ қолдигининг таркибида углеводлар ҳам бор.

Углеводлар. Углеводлар микроблар ҳужайрасида асосан полисахаридлар, аммо цитоплазмада гликоген ва крахмал зарражалари ҳолида учраши мумкин. Углеводлар асосан энергетик материаллар сифатида хизмат қилади ва микроб ҳужайрасида 12% дан 28% гача бўлади.

Полисахаридлар гидролизда оддий шакарларга парчаланади. Мураккаблигига кўра бактериал полисахаридларни иккита группага бўлиш мумкин:

- 1) ўз таркибида азот модда гексозамины йўқлар ва
- 2) мураккаброғи, таркибида 1% дан 5% гача азот моддалар-гексозаминалар борлар.

Филофли микроорганизмларда углеводлар кўпроқ. Буларга: азотобактер, лейконосток, куйдирги касалини қўзғатувчилар ва бошқалр киради.

Турли микроорганизмларнинг таркибида маълум полисахаридлар бўлгани учун микроорганизмларни дифференциунация қилишга, яъни турларини ажратишга имкон беради. Микробларнинг сиртидаги капсула углеводлардан иборат. У микробларнинг вирулентлигини кучайтиради ҳамда ҳимоя функциясини бажаради.

Липидлар миқдори 3,8% дан то 40% гача бўлиши мумкин (сил касалини қўзғатувчининг таркибида 40 процентгача). Липидлар цитоплазматик мембранинг таркибига киради ва цитоплазманинг структурасини сақлаб туради. Микробнинг ҳужайрасида липидлар цитоплазманинг қобиққа яқин қисмида кўпроқ ва қобиқнинг таркибида кўп бўлади. Липидлар ва липоидлар микробларнинг кислота ва бошқа химиявий моддаларга қарши туриш қобилиятини оширади. Масалан, туберкулёз (сил) касалини қўзғатувчисида капсула йўқ, аммо улар ташки таъсирларга чидамли бўлиб, ноқулай шароитда анчагина сақланади.

Минерал моддалар. Буларнинг тури ва миқдори ниҳоятда турли-туман. Вегетатив шаклли микроорганизмларни куйдирганимизда қолган қолдиқлари 2% дан 14% гача бўлади. Қуруқ қолдиқнинг таркибида фосфор, калий, натрий, олтингугурт, кальций, магний, темир, хлор ва шулар билан бирга микроэлементлар цинк, мис, кобальт, барий, марганец ва бошқалар бўлади. Моддаларнинг шу тариқа хилма-хиллиги энг мураккаб оқсилилар, витаминалар, ферментлар ва бошқа бирикмаларни ҳосил қилиш имкониятини беради. Дарҳақиқат ана шу мураккаб моддалар ҳужайралар протоплазмасидан ҳамиша топилади ва атрофдаги мұхитга ишлаб чиқарилиши мумкин.

Бактерияларнинг химиявий таркиби ташқи мұхит шароитига қараб миқдор ва сифат жиқатидан бир мунча үзгара олади. Шунинг учун минерал моддаларнинг миқдори бактерия ҳужайрасидеги оқсиллар, карбон сувлар, липоидлар билан бир хил бұлмайды. Минерал моддалар микробларнинг озиқланишига ҳамда яшаш шароитига боғлиқдір.

МИКРООРГАНИЗМЛАРНИНГ ОЗИҚЛАНИШЫ

Тирик организмнинг асосий хусусиятларидан бири моддаларнинг алмашиниши. Бу икки жараённи үз ичига олади: биринчиси микроб ҳужайрасидеги асосий қисмларни синтез қилиш учун ташқи мұхитдан керакли озиқ моддаларнинг микроб ҳужайрасига кириши. Иккінчиси эса микробларнинг ҳаёт фаяниятта пайдо бўлган моддаларнинг ташқи мұхитга чиқиши, яъни алмашинув жараёни. Алмашинув (метаболизм) иккига: ассимиляция (анаболизм) ва диссимиляция (катаболизм)га бўлинади. Бу иккала жараён бир-бири билан тирик ҳужайрада доим чамбарчас боғлиқ ва ажралмасдир. Микроорганизмларда озиқ ҳазм қиласидаган маҳсус орган йўқ. Озиқни улар бутун танаси билан икки томонлама осматик ҳодисалар ҳисобига истеъмол қиласди. Натижада маълум озиқ моддаларнинг тўхтовсиз равишда ҳужайрага ўтиши ва моддалар алмашинуви маҳсулотининг ҳужайрадан чиқиб кетишига сабаб бўлади. Микробларнинг ҳужайраси бир суткада вазнига кўра 20—30 марта кўп озиқли моддаларни үзлаштиради. Озиқ моддалар микроб ҳужайрасига диффузия йўли билан ўтади. Шунинг учун моддалар сувда эриган ҳолда бўлиши керак. Бунинг учун микроблар ўзларининг ферментлари билан мураккаб озиқ моддаларни химиявий усуlda оддий моддаларга айлантиради, натижада озиқ моддалар микроб ҳужайрасига диффузия қила бошлайди, аммо микроб ҳужайрасига моддаларнинг ўтиши бу оддий механик ҳаракатланиб ўтиш эмас. бу мураккаб физика-химиявий жараёндир. Бу жараёнда моддалар концентрацияси, ҳужайра қобиғининг ўтказиш хусусияти, моддалар изоэлектрик нүктаси ва бошқаларнинг аҳамияти катта. Бунда анаболизм ва катаболизм бир вақтда ўтади, чунки битта модда ассимиляция ва диссимиляция жараёнларида бирданига иштирок қилиши мумкин. Микроб ҳужайрасига ўтган озиқ моддалар унда қайтадан синтез қилиниб, мураккаб моддаларга айланади, сўнг микробларнинг протоплазмасига сингади. Қабул қилинган озиқли моддалар коллоид ҳолга айланади ва ундан сиртга диффузияланиб чиқа олмайди. Шу тариқа ҳужайрада тўпланган озиқли моддалардан микроб үз танасини ташкил этади ва шу моддалар ҳисобига кўпая бошлайди. Бактерияларнинг нормал озиқланиши учун ҳужайра ичидаги ва атроф-мухитдаги тузларнинг концентрациялари тўғри нисбатда бўлиши катта аҳамиятга эгадир.

Атроф-мухитдаги тузларнинг оптималь концентрацияси 0,5% ли натрий хлорид эритмасидир. Агарда микроблар гипертоник

туз эритмасига, яъни 2% дан юқори концентрацияли туз эритмасига солиб күрилса, ҳужайрадан сув ташқарига диффузланиб чиқиб кетади. Натижада протоплазма буришиб қолади, яъни плазмолиз ҳодисасига учрайди ва нобуд бўлади. Озиқ-овқат, сабзавот, гүшт, терини тузлаш ва меваларни шакарлаш (қиём қилиш) усуллари шунга асосланган. Гипотоник эритмага ёки дистелланган сувга солиб қуийлган бактерия ҳужайралари сувни шимиб роса бўкади (шишади). Бу ҳодиса п л а з м о п т и с деб атади.

Микроорганизмлар углерод ўзлаштиришига ва энергиянинг мансабига кўра тўртта группага бўлинади:

1. Фототрофлар бу турли бактериялар учун энергия манбаи сифатидаги ёруғликдир.

2. Хемотрофлар бу турли бактерияларга энергия манбаи сифатидаги химиявий моддалар.

3. Утотрофлар углеродни бевосита карбонат ангидриддан ўзлаштира оладилар. Аутотрофларнинг баъзилари полиэтилен, фенол ва бошқа ноорганик моддаларни ҳам ўзлаштириши мумкин.

4. Гетеротрофлар — фақат тайёр органик бирикмалардан углерод манбалари сифатида фойдаланади.

Ҳозирги янги классификацияга кўра аутотрофлар литотрофлар деб ном олган. У грекча сўз бўлиб, литостош ва трофос озиқланиш маъносини билдиради. Бу турли бактериялар энергиясини ноорганик моддаларнинг (водород, метан гази, амиак, темир, олтингугурт бирикмалари ва бошқалар) оксидланиш реакцияси орқали олади. Табиатда моддаларнинг алмашинишига талаб катта. Аммо бу катта зиён ҳам келтиради. Чунки бундай алмашинув бетонни парчалашга, темирни занглашга, умумий нефтнинг 10% гача парчаланишига сабаб бўлади. Гетеротрофлар эса органотрофлар номини олиб, ветеринарияда аҳамияти катта. Улар иккита катта группага бўлинади:

1. Сапрофитлар.

2. Паразитлар.

Сапрофит — лотинча сўз бўлиб, ўлган субстратларда яшайди, деган маънони билдиради. Тайёр органик бирикмалардан фойдаланади ва ер юзидағи микроорганизмларнинг кўпини ташкил қиласи.

Паразит ҳам лотинча сўз бўлиб, бошқа тирик организмларнинг сатҳида ёки ичида яшаб, шу тирик организм ҳисобидан озиқланади. Бу турли микроорганизмлар жуда кам, умумий микроорганизмларнинг фақат 0,1% ини ташкил қиласи. Аммо бу бўлиниш кескин эмас. Баъзи сапрофитлар қулай шароитда сапрофитдан паразитлар групласига ва аксинча баъзи паразитлар сапрофитлар белгиларини олади. Масалан, ичак таёқча доимо ичакларда, сувда, гўнгда ва бошқа жойларда яшаб, асосан сапрофит, аммо баъзи вақтларда ёш ҳайвонларда паразитлик қиласи ва колибактериоз юқумли касаллигига сабабчи бўлиши мумкин. Микробларнинг минерал моддаларга бўлган эҳтиёжи унча

кatta эмас, лекин бу моддаларсиз микроблар яшай олмайди. Улар сульфатлардан ёки органик бирикмалардан (цистин, цистеин) олтингугуртни ўзлаштирадилар. Баъзи микроблар (олтингугурт бактериялар) молекуляр олтингугуртни ўзлаштиради.

Калий, кальций, магний, темир микробларнинг хаёти учун керакли элементлардир. Улар ҳар хил тузлардан, фосфорни эса ҳар хил фосфор кислотаси тузларидан олинади. Микробларнинг нормал ривожланиши ва ўсиши учун керакли бўладиган бор, рух, марганец, кобальт ва бошқаларни турли озиқлардан ва сувдаги минерал тузлардан олинади. Азот микробларнинг ҳаётига ниҳоятда зарур компонентлардан бири бўлиб, оқсил ва нуклеин кислоталарининг таркибига киради. Азотнинг манбай турлича. Шунга кўра микроорганизмлар иккита группага бўлинади:

1. Аминоавтотрофлар — бу группага кирувчи микроблар азотни ҳаводан, минерал ёки оддий азотли бирикмалардан синтез қилиб оладилар.

2. Аминогетеротрофлар — бу группага мансуб микроорганизмлар тайёр азотли органик бирикмалардан фойдаланади.

Одатдаги озиқ моддалардан ташқари, бактерияларнинг ўсиши учун витаминлар ҳам керак. Масалан пневмококк ва гемолитик стрептококк тиамин (витамин В₁) йўқ жойда мутлақо ўсмайди, бошқа микроблар масалан, ичак таёқчаси эса шу витаминни синтезлай олади.

Бактерияларнинг ўсиши учун никотин кислота (витамин РР), пантотен кислота, рибофлавин (витамин В₂), биотин (витамин Н), пиродоксин (витамин В₆), параминобензоат, фоли кислота ва бошқа кўп моддаларнинг аҳамияти катта.

Аксари витаминларнинг химиявий табиати ҳали ўрганилган эмас. Бир хил бактерияларга керакли баъзи витаминларни иккинчи хил витаминлар синтезлаши катта аҳамиятга эгадир. Айрим бактериялар ўзига зарур витаминни мустақил синтезлай олиши ҳам маълум.

Озиқланиш жараёнда ферментларнинг аҳамияти катта. Чунки микроорганизмлар турли органик моддаларни химиявий равишда парчалаб, шу йўл билан озиқланади ва баъзилари шу жараёнда нафас олади. Микроб парчаланган органик моддаларни қабул қилиб, сўнгра уларни ўз ҳужайрасида қайтадан синтез қиласи ва танасининг айрим қисмларини тузади.

Ферментлар озиқланиш ва нафас олиш жараёнларида иштирик этиб иккига бўлинади. Бу ферментлардан экзоферментлар (эктоэнзималар), теварак-атрофдаги муҳитга чиқарилади ва иккинчи хил ферментлар эндоферментлар (эндоэкзималар) микроб ҳужайрасининг ўзи билан боғланган бўлади. Микроблар ўз фаолияти давомида эктоферментларни озиқлантирувчи муҳитга ажратади, улар бактериал фильтрдан утадилар, мураккаб озиқ моддаларни (оқсиллар, крахмал, клетчатка ва бошқаларни) парчалаб, ҳазм қилиш учун тайёрлайдилар.

Эндоферментлар ҳужайра протоплазмаси билан мустаҳкам

боғлиқ булиб, фақат ҳужайра ичига кирган озиқ моддаларни парчалайдилар ва уларни ҳужайранинг асосий қисмларига айлантирадилар.

1898 йилда Л. Пастернинг шогирди Эмиль Дюкло ферментларнинг номларига «аза» сўзини қўшишни тавсия этди. Масалан, крахмалга таъсир этадиган ферментни—амилаза, ёф моддаларида таъсир этувчини—липаза ва оқсила таъсир этувчини—протеиназа деб атала бошланди. Аммо баъзи бир ферментларнинг эски номлари хам қолди. Масалан, ошқозон ширасининг ферменти пепсин, сулакнинг ферменти — птиалин ва бошқалар. Замонавий биология саноатида ферментлар ишлатилмайдиган корхоналар камдан-кам.

Ферментларнинг хусусиятлари: микроб ҳужайрасида утадиган жараёнлар ферментларнинг активлигига боғлиқдир. Ферментлар сув, туз, кислота ва ишқор эритмаларида эрийди. Улар оқсил комплекси, кристаллсимон ва эритманинг тубига тушади. Ферментлар икки группага бўлинади:

1. Бир компонентли — фақат оқсила иборат.
2. Икки компонентли — оқсил ташувчи, простетик ёки актив группадан иборат. Оқсил ташувчи апофермент ва актив группаси кофермент (коэнзима) номини олган. Алоҳида оқсил ташувчи ва простетик группалари ферментнинг хусусиятларига эга эмас, аммо бирлашганда ферментларнинг хусусиятларига өгадир.

Ферментларнинг умумий хусусиятлари: 1) специфиллиги (махсус таъсир этишлиги). Ферментлар фақат маҳсус химиявий бирлашмаларга ёки химиявий бирлашмаларнинг группаларига таъсир этади. Масалан, лактаза ферменти фақат сут шакарини (лактозани), уреаза эса мочевинани парчалайди ва ҳоказо.

2) ферментларнинг каталитик активлиги кам миқдорда бўлади. Масалан, 1 г амилаза 1 т крахмални парчалаши мумкин. 1 г химозин эса 12 т сутни ивитади.

3) термолобиллиги — ферментлар иситишда тезда парчаланади. Масалан, 50—60 даражада иссиқда ферментлар ўзининг активлигини пасайтиради. 80 даражада эса активлигини ўқотади, 100 даражада эса тўла парчаланади. Ферментларнинг активлиги 30—50 даражада яхши ўтади, ҳайвонлардаги ферментлар эса 37—40 даражада актив бўлади.

4) таъсири маълум pH муҳитда ўтади. Масалан, пепсин pH-нинг 1,5—2,5, трипсин — 7,8—8,7, каталаза ва уреазалар эса pHнинг 7-муҳитида яхши таъсир этади.

5) реакцияларнинг охири ўзгармайди ва ҳосил бўлган маҳсулотларнинг таркибига кирмайди.

Ферментларнинг классификацияси. Ҳозир 1000 дан ортиқ ферментлар мавжуд. Ҳамма ферментлар олтига синфга бўлинган. Булар:

1. Оксидоредуктизалар;
2. Трансфераза;
3. Гидролаза;
4. Лизаза;
5. Изомераза;
6. Лигаза ёки синтетаза синфлари.

Оксидоредуктизалар — оксидлаб тиклаш ферментлари. Бу группага кирувчи ферментлар ҳужайранинг нафас олиш жара-

з
и
и
р
ен
ж
а
да
к
са
од
нг
ам
ли
га,
ир.
нг
0—
ўла
рда
дни
тия-
қча
кик
рда

ёнида водород ва кислород ташишни активлаштиради. Улар 180 дан зиёдроқ ферментларни ташкил этади.

Трансфераза ташувчи ферментлардир. Бу ферментлар 170 дан зиёдроқ.

Гидролаза — гидролиз реакцияни тезлатади. Бу фермент мураккаб моддаларни оддий моддаларга парчалаб, сув молекулани қўшади. Буларга 180 дан зиёдроқ ферментлар киради.

Лиазалар мураккаб органик бирикмаларни чуқурроқ парчалайди. Бу ферментлар синфи 90 даи зиёдроқ. Буларга карбоксилаза ва альдегид-лиаза (альдолаза) ферментлари киради.

Изомеразалар молекулада водородни ҳаракатлантириб, кучишига ёрдам беради. Уларнинг моддалар алмашинишида ахамияти катта.

Лигаза ёки синтетаза — пирофосфор боғланишининг бузилиши ҳисобига оддий бирикмалар мураккаб бирикмаларнинг синтезлашини тезлаштиради. Бу синфдаги ферментлар 40 дан зиёдроқ.

МИКРООРГАНИЗМЛАРНИНГ НАФАС ОЛИШИ

Маълумки, атмосфера таркибида тахминан 78% азот, 20% кислород ва 0,03—0,09 гача карбонат кислота (карбонат газлар) бор. Шу газларда асосий ролни кислород ўйнайди. Чунки бактерияларнинг нафас олиши мураккаб биологик жараён бўлиб, микроорганизмларга турли органик бирикмаларни синтезлаш учун керакли энергия шу туфайли ҳосил бўлади. Бактериялар эса ҳайвонлар ва ўсимликлар каби нафас олишда кислороддан фойдаланади.

Демак, микроорганизмлар ҳужайрасининг ривожланиш ва ўсиши учун зарур бўлган озиқланиш жараёни билан бирга бактериялар организмда моддалар алмашинувининг нафас олиш жараёни ҳам доим содир бўлиб туради. Натижада бактерия ҳужайраси ўзига керакли энергияни олади.

Маълумки, яшил ўсимликлар энергияни хлорофилл ёрдами билан қўёшдан оладилар. Микроорганизмларнинг кўпчилик қисми қўёш энергиясидан фойдаланмайди ва энергияни иссиқлик ажратлиб чиқадиган химиявий реакциялар натижасида олади. Бу ажратилган энергия бактерия ҳужайрасини ҳаракатга келтирувчи куч ҳисобланади. Шу энергия ёрдамида бактерия ҳужайрасида мураккаб органик бирикмалар синтезланади.

Микроблар энергияни кўпинча азотсиз моддалардан олади. Кўпчилик микроорганизмлар нафас олиш учун ҳаводаги эркин кислороддан фойдаланади, улар кислородни ютади ва карбонат ангидрид газини ажратади. Бу маҳсус ферментлар иштироқида ўз беради. Аммо баъзи микроорганизмлар кислородсиз муҳитда ҳам яшашлари мумкин. Турли микроорганизмларнинг эркин кислородга муҳтоҷ эмаслиги 1861 йилда Л. Пастер томонидан аниқланди. Л. Пастер баъзи микроорганизмларда ҳаёт фаолияти

учун керакли энергия бижғиши жараёнида хоспл булишини ис-
ботлади. Микроорганизмлар кислородга мұхтош ёки мұхтош
әмаслигига күра иккита катта группага булинади:

1) аэроблар — ҳаводаги әрқин кислород билан нафас олувчи
микроорганизмлар (аэр — ҳаво сүзидан олинган);

2) анаэроблар — ҳаводаги әрқин кислороддан нафас олмай-
диган микроорганизмлар (ан-йұқ, аэр-ҳаво сүзидан олинган).
Аэроблар ва анаэроблар орасында кескин чегара йўқ. Шунинг
учун аэроб ва анаэроб микроорганизмлар ўз навбатида қуиди-
гиларга булинади:

1. Облигат (қатъиї) аэроблар — атмосфера ҳавосида 20%
кислород бор шароитда яхши ривожланади. Булар зич ёки суюқ
озиқ мұхитларининг сиртида яшаб (брүцеллалар, сил микобак-
териялар ва ҳоказо) оксидланадиган субстратдан ҳаво кислоро-
дига водородни олиб боришга ёрдам берадиган фермент ҳосил
қиласы.

2. Микроаэрофиллар — кислородга камроқ мұхтош. Кисло-
роднинг юқори концентрацияси бу группа микроорганизмларини
ўлдирмаса-да, уларнинг үсишини, ривожланишини сусайтиради
(актиномицетлар, лептоспираллар ва ҳоказо).

3. Облигат (қатъиї) анаэроблар — молекуляр кислородсиз
шароитда ривожланади ва молекуляр кислороднинг заҳарли
ривожланишини тұхтатувчи фактор бұлади (Бац. тетани, Вац,
батулинус ва ҳоказо).

4. Факультатив анаэроблар — молекуляр кислороднинг бор-
йуқлигига қарамай яшайды ва ривожланади (күпинча патоген
ва сапрофит микроблар).

Аэроб бактериялар нафас олиш жараёнида турлы органик
моддаларни (углеводлар, ёф, оқсил, спиртлар, органик кислота-
лар ва бошқа бирикмаларни) оксидлайды. Тұла оксидланишда
бир грамм молекула глюкозадан маълум миқдор калория иссиқ-
лик ҳосил бұлади. Бу иссиқлик яшил үсимлікларда углекислота-
дан ва сувдан фотосинтез орқали ҳосил бўлган ҳамда углевод-
нинг молекуласида аккумуляция бўлган потенциал энергиянинг
запасига тенгdir.

Тұла бўлмаган оксидланишда эса иссиқлик миқдори ҳам кам
бұлади. Анаэробларда нафас олиш жараёни ферментация йўли
билан ўтиб, иссиқлик кам миқдорда ҳосил бўлади.

Аэроб нафас олиш жараёнининг тезлиги культуранинг ёшига,
мұхитнинг температурасига ва озиқ мұхитларига боғлиқдир.
Актив ривожланиб турған микробларнинг культураси 1 соатнинг
ичида 1 мг бактерияларнинг қуруқ моддалари хисобига 2500—
5000 мм^3 кислород сингдиради (ютади). Озиқлар билан тұла
таъминланмаган, оч ҳолдаги азот моддалар йўқ мұхитларда
яшаётган бактериал культура эса фақат 10—150 мм^3 кислородни
сингдиради. Ёш микроблар культуралари узининг ҳаёт фаолия-
тига керакли бўлган иссиқликни кўпроқ ҳосил қиласы. Ортиқча
ҳосил бўлган энергиянинг бир қисми АТФ нинг макроэргикик
алоқаларидан аккумуляция бўлиб тупланади. Маълум миқдорда

эса ташқи мұхитта чиқарылады. Масалан, ичак таёқчаси умумий ҳосил қылған иссиқликни ассимиляция жараёнида фақат 31%-ини сарфлайды. Протеус вульгарис бактериялар эса 20% ва қорин тифини құзғатувчи салмонелла умумий энергиядан фақат 12% ни үзига ишлатыб, қолған қысмани атроф-мұхитта чиқарады. Шунинг учун гүнгі ва ахлаттардаги ортиқча иссиқлик микробларнинг күпайишига сабаб бұлады. Бу бактериялар компост қилишда құлланады. Чунки компосттада баланд температура ҳосил булиши натижасыда гүнгідегі пашша личинкалари ва гижжаларнинг тұхумлари ҳалок бұлады. Бундай гүнгі зақарсизлантириш усули — биотермик усул дейилади.

МИКРОБЛАРНИҢ ПИГМЕНТ ҲОСИЛ ҚИЛИШИ

Тупроқда, сувда ва хавода яшайдыған бактерия ва замбуруғларнинг бир турлари — пигмент (бүек) ҳосил қиласы. Улар асосан қызыл, күк, сарық, бинафша, қора, тилла ранг, оқ, яшил ва бошқа рангларда бұлады. Зич озиқли мұхитларнинг сиртида ҳосил бұлған колониялар (бактериялар үсіб түпленген жойлары) хам шу рангларни оладылар ва шу озиқ мұхитиде яқын күрінады. Баъзи бир микроорганизмлар бир турдагы пигмент әмас, балки иккі рангли пигмент хам ҳосил қилиши мүмкін. Микроорганизмлар пигменттің 20—25 дара жағында кислородлы шароитта ва күпинча турли тарқалған қуёш нурларининг ёруғлигіда яхши ҳосил қиласылар. Пигментлар сувда эрийдігін, спиртте эрийдігін ва спирт ҳамда сувда эримайдығанларға бұлинады. Булардан ташқары хромопар (хужайрадан ташқарыға чиқады) ва хромофор (цитоплазма, вакуоль ва қобиқда сақланады) га ҳам бұлинадылар. Микроблар ҳужайрасыда пигмент ҳосил булишининг физиологик ахамияти катта. Пигментлар нафас олиш жараёнида бир микроорганизмларни бошқа микроорганизмлардан ҳимоя қиласы, яғни антибиотик сифатыда катта ахамияттаға етады. Пигментлар микробларни табиаттада ультра бинафша радиациядан ҳам ҳимоя қиласы. Баъзи олимларнинг фикриға күра, пигментлар синтез жараёнларыда ҳам иштирок етадылар.

Ҳосил бұлған пигментларга асосланиб, микроорганизмнің түрі аниқланады ва морфологик жиһатдан үхшаш бұлғанлари ажратылады.

Масалан, күп учрайдиган стафилакокклар морфологик жиһатдан бир-бирига үхшаш, фақат пигментларга қараб бир-биридан ажратылады. Булар ҳосил қылған пигментларига күра учтурға бұлинады:

1. Олтин рангли (стафилококкус ауреус);
2. Оқ пигментли (стафилококкус альбус);
3. Лимон пүстідек сарық (стафилококкус цитрус).

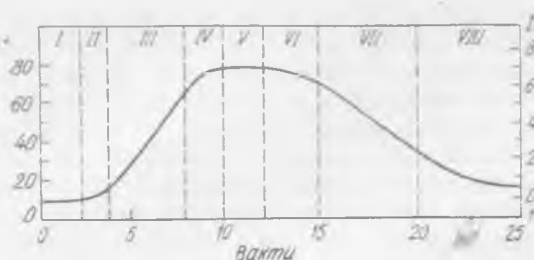
Шундай қилиб микроблар ҳосил қылған пигментларни текшириш диагностик ахамияттаға етадыр.

Бактерияларнинг нур сочиши. Баъзи микроорганизмлар ҳаёт фаолияти жараёнида муайян моддаларни ҳосил қиласди, бу моддалар кислород билан биринчанды нур соча олади. Буни люминесценция, яъни ёруғлик бериш деб аталади. Бу ҳодисани эрамиздан 384—322 йиллар илгари Аристотель аниқлаган эди. Бактерияларнинг купчилиги денгизда, тупроқда, гүштда, балиқ тангасида ва камроқ чучук сувларда яшайди. Денгизда турли микроблар куп булгани учун, унинг остида кечалари ялтираб, шуъла сочади. Денгизга яқин сақланган гүштда ҳам ялтираб туради.

Фотоген микроорганизмларнинг нурлари сариқ, яшил ва кўк ранглардан иборат. Бундай ҳар хил ранг ёруғлик фотоген микроб ҳужайрасида рўй берадиган оксидланиш жараёнлари натижасида пайдо бўлади. Фотобактериялар одам ва қишлоқ ҳўжалик ҳайвоплари учун заарсиз бўлса-да, уларнинг айримлари совуқ қонли ҳайвонларни касаллантириши мумкинлиги аниқланган.

Хушбўй ҳидларни ҳосил қилувчи микроорганизмлар. Баъзи микроорганизмлар ўз ҳаёт фаолиятида хушбўй ҳид ҳосил қиласдилар. Буларга ачитқилар, сут кислота ҳамда сирка ҳосил қилувчи бактериялар, моногор замбуруглар, актиномицетлар ва бошқалар киради. Бу ҳодиса микроорганизмларда маҳсус учувчан эфирсимон моддалар ҳосил бўлиши билан изоҳланади. Микроорганизмлар хушбўй ҳидни асосан табиий озиқ муҳитида ўсганда ҳосил қиласди. Сунъий озиқ моддаларда эса бу хусусиятни йўқотади. Пишлоқ, сариёғ, пиво, вино тайёрлашда хушбўй ҳидларни ҳосил қилувчи микроорганизмлардан фойдаланилади. Баъзи бактериялар лабораторияда сунъий озиқ муҳитлардаundiрилганда маҳсус ҳид ҳосил қиласди. Масалан, кўк-яшил йирингли таёқчалар культураси карамель, сил касални қўзғатувчининг культураси эса асал ҳидли бўлади.

Микроорганизмларнинг ўсиши ва кўпайиши. Микроблар ҳужайрасига озиқ моддаларнинг ўтиши ва ҳужайранинг ичидагуракиб биринчалар синтез бўлиши натижасида унинг массаси катталашади. Микроблар ҳужайрасининг катталашуви жуда тезлик билан боради ва у бир неча минут ичидаги ўсади. Маълум даражагача ўсиб вояга етгач, микроб ҳужайраси бўлинниб, кўпайди. Кўпинча бактериялар оддий (бинар) ёки ҳужайралар иккига бўлинниб (вегетатив) кўпайди. Баъзилари эса куртакланиш йўли билан кўпайди. Замбуруғлар асосан спора орқали, ачитқилар эса куртакланиш йўли билан кўпайди. Бу жараённинг фавқулодда тез бориши характерли. Кўпайиш тезлиги микробларнинг тургига, ёшига, озиқ муҳитининг таркибига, температурага, кислороднинг бор йўқлигига ва бошқа факторларга боғлиқ. Кўпинча ҳужайралар 20—30 минут ичидаги бўлинади. Масалан, ичак таёқчада янги авлод 15—30 минутда, пиритификацияловчи бактерияларда 5—10 минутда, сил касални қўзғатувчисида эса фақат 18—24 соатда ҳосил бўлади. Шаронит қанча қулай бўлса, микробларнинг бўлинини ҳамда кўпайиши шунча тезлашади ва



10-расм. Микроорганизмларнинг күпайиши фазалари.

колониялар ҳосил қиласы.

Юқорида айтиб үтилған ичак таекча пептонли сувда 33 минутда, гүшт-пептонли бульонда 23 минутда булинади. Одам ва ҳайвонларда юқумли касалликтарнинг құзатувчилари уй ҳарорати 37—39 даражада иссиқ бұлғанда тез күпаяди.

Бактериялар ниҳоятта яхши шароитда бұлса ва бемалол күпая олса, 5 суткада битта хужайрадан барча денгиз ва океандарни тұлдиріб юбора оладиган тирик масса ҳосил бўлиши ҳисоблаб чиқилган. Ҳақиқатда эса бактерияларнинг тез күпайиши, хатто энг қулай шароитда ҳам, бир неча соатдан ошмайди, чунки табиий шароитда күпгина ноқулай факторлар уларнинг күпайишига түсқинлик қиласы. Бактерияларнинг күпайишига түсқинлик қиласынан факторлардан бири бу алмашинув жараенида ҳосил бўладиган маҳсулотлардир. Улар бактерияларнинг ўсишига ва күпайишига заарарлы таъсир этиб, қисман нобуд бўлишига олиб келади, баъзиларини эса сусайтиради. Бўлинишдан ҳосл бўлган янги микроблар хужайрасининг ҳажми тенг бўлса, изоморф ва бирининг ҳажми кичик ёки катта бўлса, у гетероморф бўлиниш деб аталади.

Бактерияларнинг бўлиниши уч хил булади: 1) хужайралар ажралмайдиган — бунда хужайралар ажралмасдан таекча ва кокклар занжир ҳосил қиласы; 2) хужайраларнинг синхрон бўлиниши. Бунда хужайралар нуклеиди ва улар бир-биридан ажралиб, бир хужайрали организмлар ҳосил бўлади; 3) нуклеиднинг бўлиниши хужайранинг бўлинишидан тез утади ва натижада кўп нуклеидли бактерия ҳосил бўлади (10-расм).

Бактериялар күпайганда саккизта фазадан утади.

I. Қелиб чиқиш стационар фазаси — экилишдан ўсиш давригача. Бу фазада тирик микроблар сони камайиши ҳам мумкин. У 1-2 соатда тугайди.

II. Күпайишнинг тұхташ фазасыда микроб хужайраси катталашади, улар сони күпаймайды. I ва II фазалар битта ЛАГ фазега бирлашади.

III. Экспоненциал (логарифмик) фазада хужайралар сонининг күпайиши максимал даражага бориб, геометрик асосда (1, 2, 4, 16, 32, 256 ва к.) бўлади. Бу фазада биохимиявий ва биологик активлиги вужудга келади.

Аммо ташқи мұхиттінің таъсирига резистентлиги пасажды, фаза 5-6 соатда тугайди.

IV. Манфий тезланиш фазасыда бактерияларнинг күпайиши

тезлиги сусайиб, бўлипадиган ҳужайралар сони камаяди. Бу фазанинг муддати 2 соат.

V. Максимум стационар фазада янги ҳосил бўлган ҳужайралар сони билан тенглашади. Муддати 2 соат.

VI. Ҳалок булиши тезлашиши фазаси — бунда ўлган микроблар сони янги микроблар сонига қараганда кўпроқ бўлади. Бу фазанинг муддати 3 соат.

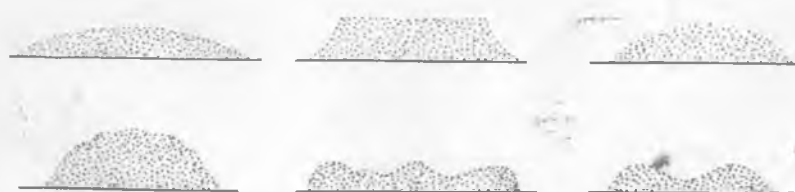
VII. Логарифмик ўлиш фазаси — микробларнинг ўлиши доимий тезлик билан ўтади. Бу фаза 5 соатгача давом этади.

VIII. Ўлиш тезлиги камайиши фазасида тирик қолган микроблар ором ҳолатга ўтиб қолади ва кўпаймайди.

Биринчи ва иккинчи фазалар битта бошланиш (лаг-фазага) ёкни ором фазасига бирлашади. Бу давр ичидаги культура озиқ муҳитига мослашади. Микроб ҳужайрасида РНК миқдори кўпайиб, унинг ёрдамида зарур булган ферментлар синтез бўлади. Учинчи фазанинг охирида шу турли микроб учун зарур бўлган моддалар тугаши, кислород миқдори камайиши, алмашинув жараёнида ҳосил бўлган заҳарли моддалар кўпайиши билан — культуранинг ўсиши сусаяди. Бешинчи фазада озиқ муҳити миқдори камайиши, микроб ҳужайралари зичланиб кетиши натижасида ўзлари ишлаб чиқарган заҳарли моддаларнинг таъсирида культурасининг ўлишига олиб боради ва ўлган ҳужайралар сони янги ҳосил бўлганлар билан тенглашади. Қолган фазаларда ўлган ҳужайралар сони янги ҳосил бўлганлардан анча кўпайиб, аста-секин охирги фазага ўтади. Микроблар кўпайиб колониялар ҳосил қиласи (11-12-расмлар).



11-расм. Колонияларнинг тузилиши (тепадан куриниши).



12-расм. Колонияларнинг тузилиши, (кесилгандаги куриниши)

III боб. МИКРООРГАНИЗМЛАР ГИНЕТИКАСИ

МИКРООРГАНИЗМЛАРНИНГ ЎЗГАРУВЧАНЛИГИГА ОИД ҚАРАШЛАР

Микроорганизмларнинг ўзгарувчанлиги билан олимлар XIX асрнинг иккинчи ярмида ёк шуғулдана бошлаганлар.

Микробиология фанини шаклланишига муҳим ҳисса қўшган И. И. Мечников, Л. С. Цинковский, С. Н. Виноградский каби олимлар микроорганизмларни ўзгарувчанлигига дарвинистик нуқтаи назаридан ёндашганлар. Бу ҳақда И. И. Мечниковнинг қўйидаги фикрларини эслатиб ўтиш мақсадга мувофиқ: «Айнан микробиология соҳасида, бактериялар мисолида ташқи шаронтларни ўзгаририш ҳисобига янги белги ва хусусиятларга эга булган бактерияларни ҳосил қилиш ва уни авлоддан авлодга ўтиши кўрсатиб берилган». Микроорганизмларнинг ўзгарувчанлигини тушунтириш соҳасида иккита оқим мавжуд. Булардан бири мономорфистлар бўлиб (Ф. Кон, Р. Кох), уларнинг фикрича, микроорганизм турлари ташқи факторларнинг ўзгариши билан ўзгарамайди, турғун қолаверади. Юқумли касалликларни қўзғатувчи микроблар аниқланиши билан мономорфистларнинг мавқен яна-да мустаҳкамланади.

Полиморфистлар (К. Негелли, Х. Бюхнер) фикрича микроорганизмлар турғун эмас, улар ўзгарувчанлиги туфайли бир турдан бошқа турга ўтиши мумкин. Масалан, шарсизмон микроб ташқи муҳитнинг ўзгариши ҳисобига таёқласимон ҳолатга ва шундай бъязи белги-хусусиятларини ўзгаририб яна қайтадан дастлабки ҳолатга қайтиши мумкин эмиш. Улар, бир микроб сутни бижитиши, оқсил моддаларни парчалаши, ҳатто юқумли касалликларни вужудга келтириши мумкин, дейдилар.

Мономорфистларнинг ҳам полиморфистларнинг ҳам фикри бутунлай нотуғри. Кейинги текширишларнинг кўрсатишича, ташқи факторлар таъсирида микроорганизмларнинг белги хусусиятлари ўзгариши ва авлоддан авлодга берилади. 1887 йили Г. Косяков кўйдирги касалини қўзғатувчиси Бацилис антрацис микробларнинг дизенфекция қилувчи моддалар таъсирида чидамлилик (резистентлик) ҳолатига ўтишини ва бу ҳолати бактерияларда авлоддан авлодга берилишини кузатди.

1925 йилда Г. А. Надсон ва Г. С. Филиппов тубан замбуруғларига радиация нурини таъсири эттиришганида, унда чидамлилик хусусияти пайдо бўлганини аниқлашди. 1940—1950 йилларда кўплаб олимлар томонидан микроорганизмларда содир бўладиган ўзгарувчанлик, унинг миқдорини аниқлаш ва уларни ажратиб олиш усуллари ишлаб чиқилди. Радиация нуридан ташқари турли хил химиявий моддалар: формальдегид пероксид, нитрат кислотаси, пурин ва пирамидин аналоглари, окрединли бўёқ ва бошқалар турли микробларда ранг-бараанг ўзгаришларни вужудга келтириши 1932 йилда В. В. Сахаров, 1934 йилда М. Е. Лобашев ва Ф. А. Смирнов ҳамда 1938 йилда И. А. Рапорт ишларида ўз ифодасини топди.

МИКРООРГАНИЗМЛАР АСОСИЙ ГЕНЕТИК ОБЪЕКТ СИФАТИДА

Микроорганизмлар генетик объект сифатида қатор афзал-ликларга эга. Уларнинг хромосома түплами гаплоид бўлиб, ўрганилаётган мутация биринчи авлоддаёқ юзага чиқади. Микроорганизмлар лаборатория шароитида осон кўпаяди ва қисқа муддат ичидаги жуда куплаб авлод беради. Улар генетикасини ўрганиш туфайли фанга номаълум бўлган трансформация, трансдукция, бактериялардаги жинсий, замбуруғлардаги парасексуал жараёнларнинг моҳияти ойдинлашди. Микроорганизмлар орасида генетик объект сифатида замбуруғлар, сув ўтлари, бактерия ва вируслар кенг қўлланади. Замбуруғ ва сув ўтларининг ядролари шаклланган бўлиб, цитоплазмадан худди юқори организмлардагидай ажралиб туради. Бундай организмлар эукарнота, яъни ҳакиқий ядроли организмлар дейилади. Бактерия ва кўк-яшил сув ўтларининг хромосомалари бўлса-да, улар цитоплазмадан алоҳида чегара билан ажралмаган. Бундай организмлар прокориота организмлар деб юритилади. Бактерияларнинг хромосомаси ёруғлик микроскопларида кўринмайди. Электрон микроскоп ёрдамида эса битта кичкина хромосома ҳужайра мембранаси билан боғланганлигини кўриш мумкин.

Вируслар ўсимлик, ҳайвон ва бактерия ҳужайраларида паразитлик қилиб яшайди. Вирусларда ҳужайра йўқ. Уларда фақат гина ташқи томондан оқсил, вируснинг бош қисмида ирсиятнинг моддий асоси сифатида ДНҚ, баъзи ҳолларда эса РНҚ учрайди.

Ҳозирги вақтда ҳалқ ҳўжалигининг турли соҳаларида, шунингдек ветеринарияда ҳам турли хил антибиотик ва химикатлар ишлатилади. Бундай моддаларни мутагенлик хусусияти борёски йўқлигини микроорганизмлар ёрдамида осонгина аниқлаш мумкин. Янги синтез қилинган антибиотикнинг мутагенлик хусусияти аниқланса, у ишлаб чиқаришда қўлланмайди.

Юқсанк организмларда ҳалқ ҳўжалигининг турли соҳаларида ишлатиладиган химиявий моддаларнинг мутагенлик хусусиятларини аниқлаш учун йиллар керак бўлади. Демак микроорганизмлар химиявий моддаларнинг мутагенлигини аниқлашда ҳам энг қулай объектдир. Микроорганизмларнинг қулай генетик объект эканлигига сабаб улар турли-туман мутацияларга бойли-гидир.

Бундай мутациялар қаторига: а) морфологик мутантлар; б) пигментли мутантлар; в) ауксотроф мутантлар; г) прототроф мутантлар; д) майдаги колонияли мутантлар; е) турли хил моддаларга чидамли мутация ва бошқалар киради.

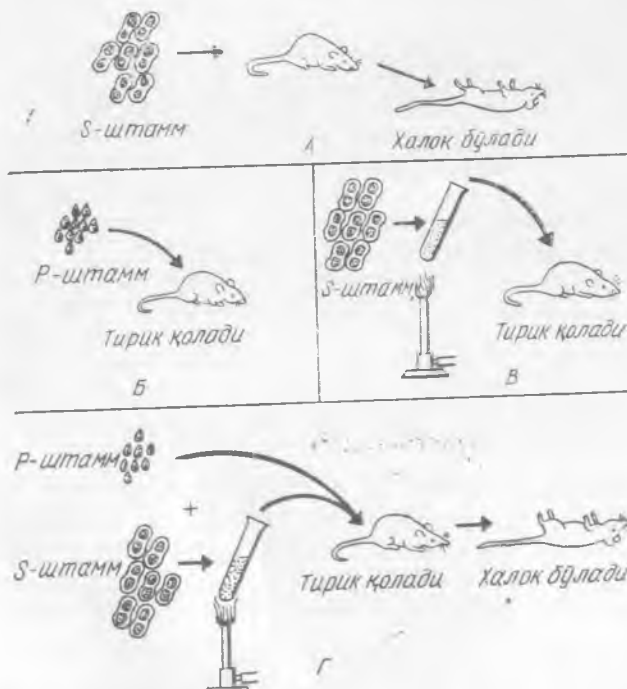
Бундай мутантларни лаборатория шароитида осонгина ҳосил қилиш мумкин.

Микроорганизмлардаги ирсиятнинг моддий асоси. Узоқ йиллар давомида олимлар ирсиятнинг моддий асосида қандай модда ётади деган саволларга турлича жавоб беришган. Баъзи олимлар ирсиятнинг моддий асосида ётувчи модда оқсил деб

тушунтиришган. Ирсиятнинг моддий асосида ётувчи модда нуклеин кислотаси эканлиги 1928 йилда английлик олим бактериолог Ф. Гриффитис, кейинчалик 1944 йилда О. Эвери, К. Мак-Леод ва М. Маккартиларнинг бактериялар устида олиб борилган тажрибаларидан аниқланди.

Үпка шамоллашига сабабчи буладиган пневмакокк бактерияларнинг икки формаси мавжуд. Улардан бири капсулати, иккинчиси капсуласиз. Капсулати формаси (S — форма) полисахаридли қобиқдан иборат. У кўпгина сут эмизувларда оғир пневмания касаллигини қўзғатади. Капсуласиз формаси (R — форма) эса касаллик қўзғамайди.

Гриффитис тажрибаларида сичқонлар танасига капсулати бактериялар киритганда улар касалланиб нобуд бўлган. Капсуласиз бактериялар киритилганда эса сичқонлар касалланмаган. Қиздириш йўли билан нобуд қилинган капсулати бактериялар сичқонлар танасига киритилганда ҳам сичқонлар касалланмаган. Қиздирилиб нобуд қилинган капсулати бактерияларни капсуласиз бактерияларга аралаштириб, сичқонлар танасига юборилганда улар касалланиб нобуд бўлишган. Бундай сичқонларнинг танасидан капсулати пневмакокк бактериялари ажратиб олинган (13-расм). Бу ҳодисанинг сабабини авторлар ўша вақтда тушунтириб бериша олмаган. Буни 1944 йилда О. Эвери, К. Мак-



13-расм. Гриффитис тажрибаси.

Леод, М. Маккартилар тушунтириб беришди. Улар ~~дәм~~ тажриба учун пневмакокк бактериясининг R ва S формасини олишиб, дастлаб ҳар иккала бактерия формасини спонтан равишида мутацияга учрашини аниқладилар, маълум бўлишича пневмакокк бактериясининг капсулали S формаси оз бўлса-да спонтан равишида капсуласиз R формага утар экан. R формали пневмакокк бактерияси эса S формага спонтан равишида мутлақо ўтмас экан. Ёки бошқача қилиб антгандада спонтан мутация фақат бир йўналишда, ~~S-R~~ амалга ошаркан.

Қиздириш йўли билан нобуд қилинган S формали пневмакокк бактерияси экстрагида R формали касалликни вужудга келтирмайдиган пневмакокк бактерияси аралаштирилиб сичқонлар та-насига юборилганда, уларнинг нобуд бўлиши S формадаги касалликни вужудга келтирувчи ирсий белгини R формага ДНК орқали берилишида экан. Кейинчалик қиздириш йўли билан нобуд қилинган S формали пневмакокк бактериясининг экстрагидан соф ДНК ажратиб олиниб, R формага қўшилганда ҳам юқоридаги тажриба натижаси такрорланган.

Бу ҳодиса адабиётларда трансформация деб юритила бошланди. Трансформация ҳодисасини амалга оширувчи модда дезоксирибонуклеин кислотаси бўлиб, у хромосома составига киради. Бу эса ўз навбатида ирсиятнинг моддий асосида ётувчи нарса — ДНК эканлигини гасдиқлади.

Трансформация ҳодисасини нормал бориши учун минимал температура 29—32, юқори температура 80—100 даражада бўлиши лозим. Химиявий моддалар (азот кислотаси) ультрабинафша нури, ДНК-аз ферменти трансформация жараёнини тұхтатади. Нуклеин кислота деган ном лотинча нуклеус — ядро сүзидан олинган. Нуклеин ядродан биринчи марта 1869 йилда Мишер томонидан ажратиб олинган. Унинг икки тури мавжуд: дизоксирибонуклеин кислотаси ва рибонуклеин кислотаси. Дизоксирибонуклеин кислотаси асосан ядрода, рибонуклеин кислота эса ядро ва цитоплазма, рибосома ва бошқа органоидларда учрайди.

Дизоксирибонуклеин кислотаси (ДНК) полимер бўлиб, унинг мономерлари нуклеотидлардан иборат. Ҳар бир нуклеотид ўз навбатида пуринли асослардан адеин, гуаниндан (А, Г); пиromидинли асослардан тимин ва цитозин (Т, Ц), қанд моддаси, дисоксирибаза ва фосфат кислота қолдигидан иборат.

ДНК молекуласи қўшалоқ спирал бўлиб, унинг занжирлари бир-бирига комплементар жойлашган. Занжирлардан бирида А, унинг рўпарасида иккинчи занжирда Т жойлашган бўлади; бирида Г жойлашса, иккинчи занжирда албатта Ц бўлади. Бу деган сўз ДНК молекуласидаги занжирлардан бирида нуклеотидлар, АГ, Ц, Т, ГГАГ, Ц тартибда бўлса, унга комплементар занжирдаги нуклеотидлар албатта Т, Ц, Г, А, Ц, Ц, Т, Ц, Г тартибда бўлади. Бу ДНК молекуласидаги нуклеотидларни комплементарлиги ёки ўзаро тўлдириш принципи деб юритилади. Ҳар бир микроорганизм хужайраси кўпайиши маҳалида ДНК молекуласи ҳам кўпаяди. ДНК молекуласининг кўпайиши

ярим консерватив, яъни янги ҳосил буладиган ДНК молекуласи учун эски ДНК молекуласининг хар бир занжири алоҳида қолип (матрица) ролини ўйнайди. Бу усулдаги ДНК синтези аутосинтез деб юритилади. ДНК синтезини амалга оширувчи фермент ДНК полимераза ферменти дейилади. Бу фермент ДНК молекуласидаги А—Т, Г—Ц оралифидаги водород боғларини узиб, кўшалоқ спирални якка спирал ҳолига келтиради. Хар бир спирал янгидан ҳосил буладиган ДНК молекуласи учун қолип ролини ўйнайди.

Рибонуклеин кислотаси (РНК) ҳам полимер бўлиб, унинг мономерлари нуклеотидлардир. РНК молекуласи битта занжирдан, рибоза, азотли асослардан А, У, Ц, Г ва фосфат кислота қолдигидан иборат. Ҳужайрада З хил РНК мавжуд; 1) И—РНК бу полимераза ферменти таъсирида ДНКдан синтезланади. 2) Р—РНК — оқсил синтезини амалга оширувчи рибосомани таркибига киради. 3) Т—РНК — оқсил синтезида И—РНК га ўзантинкодонлари билан керакли аминокислоталар ташиб келади. Баъзи бир вирусларнинг ирсияти моддий асосида ДНК ўрнида РНК ҳам бўлади. Бундай вируслар қаторига грипп, полиамелит вируслари киради.

Микроорганизмлар хромосомаси. Ҳақиқий микроорганизмларнинг ядросида хромосомалар бўлиб, уларда генлар жойлашади. Микроорганизмлар хромосомасидаги генлар галоид тұплады бўлади. Қўп ҳолларда микроорганизмларнинг ядросидан ташқари митохондрия ва сув ўтларининг хлоропластларида ҳам генлар бўлиб, улар назорат қиласидаган белгилар бир томонлама, цитоплазматик усулда авлоддан-авлодга берилади. Ядрои шаклланмаган микроорганизмларнинг хромосомаси доира шаклида бўлиб, улар битта, бир-бирига боғланган генлар системасини ташкил қиласи.

Плазмид. Бактерия ҳужайрасида ҳалқасимон хромосомадан ташқари молекуляр оғирлиги $1 \cdot 10^8$ дальтондан ортиқ бўлмаган ДНК молекуласи учрайди. Бу ДНК бактерия хромосомасига боғлиқ бўлмаган ҳолда кўпайиши ва янгитдан ҳосил бўлган бактерия ҳужайраларига берилиши мумкин.

Бактерия плазмидлари ҳужайрада икки ҳолатда: бактерия хромосомасидан алоҳида ва бактерия хромосомасига бириккан ҳолда бўлади. Бактерия хромосомасига бириккан плазмидлар эпісомалар деб юритилади.

Агар бактерия плазмиди донар ҳужайрадан реципиент ҳужайрага берилса трансмиссибелъ, берилмаса трансмиссибелъ бўлмаган плазмид дейилади. ДЕМАК, плазмидларнинг пусха кўчириш (репликация), бактериал хромосомага бирикиши ва турлича миқдорда бошқа ҳужайраларга берилиши каби уч функцияси мавжуд. Бактерия фенотипида намоён бўладиган белгилар қаторига: донарлик (F плазмид), оғир металл тузлари ва антибиотикларга чидамилилик (R плазмид), касалликни юзага чиқиши (Ent, Vir) ва шу кабилар киради. Бактериятарнинг турли хил антибиотикларга чидамли бўлишига антибиотикларни парчалов-

чи ёки уларниң активлигини камайтирувчи ферментлар ишлаб чиқариши, антибиотикларни ҳужайрага кириш қобилиятининг йүқолиши, уларни бактерия ҳужайраларида тұпламаслиги сабабдир. Шунинг учун медицинада, ветеринарияда касаллікларга қарши антибиотиклар құллап илгандан яхши натижә бермайды. Плазмидларниң салбай функцияларидан яна бири вирулент булмаган бактерияларни вирулент, яъни касаллик туғдирувчи бактерияларга айлантириб қойишидір. Бундай ҳоллар ветеринария, медицина ва фитопатологияда мұхым үрин әгаллады. Табиатдан ажратып олинган бактерияларпенг 50 процентидан ортигыда плазмидлар топилған.

Микроорганизмлар генотипи ва фенотипи ҳақида тушунча. Генотип бу муайян системадаги үзаро таъсир этувчи генлар йиғиндисидір.

Фенотип эса генотип ва муайян ташқи мұхит таъсирида организма шаклланадиган барча белги ва хусусиятлар йиғиндисидір. Организмда ҳеч вақт генотипдаги барча имкониятлар бир вақтда юзага чиқмайды. Ҳар бир организмнинг фенотипи бу муайян шароитда генотип ва ташқи мұхит таъсирида қысман белги ва хусусиятларнинг шаклланишидір.

Микроорганизмлар генетикасіда текшириш ишлары күльтураларда яъни миллион ва миллиард ҳужайра йиғиндисіда олиб борилади. Микроорганизмлардаги белгилар бир қанча группаларға булинади.

1. **Морфологик белгиларға** күльтурани зич озиқ мұхитидаги ранги, үсіш характеристикалықтары, мицелиларининг борлиги, үлчами, формасы, колонияларининг чети ва устидаги характеристикалық белгилар, ҳамда суюқ озиқ мұхитидеги үсіши кабилар киради.

2. **Физиологик белгиларға** ҳужайраның температурасынан бірнеше муносабаты, яъни паст ва юқори температурада үсіши ёки үса олмаслиги, радиация, түрлі хил захарлы моддаларға ҳамда антибиотикларға чидамлилігі ва бошқалар таалуккылыдір.

3. **Биохимиявий белгиларға** микроб күльтурасынин баъзи бир витаминлар, аминокислоталар ёки бошқа факторлар бұлмаган озиқ мұхитидеги үсіши баъзи бир озиқ мұхитидерден үзін учун зарур бұлған моддаларни синтезлаш қобилияті киради. Агар микроб күльтурасы яшаёткен озиқ мұхитидеги үннің ҳаёты учун фақат айрым элементларгина учраса-да, лекин шунға қарамасдан микроб күльтурасы үзін учун зарур озиқтарни синтезлаб олса, бундай культура прототроф культура дейилади. Озиқ мұхитига витаминлар, аминокислота ва шу каби моддалар құшилғандагына үседігандай культура ауксотроф культура дейилади.

Ачитқи замбуруғи (сахарамицес сервисиа) одатда минерал тузлар, глюкоза, витаминлардан тиамин ва биотиндан иборат озиқ мұхитидеги үса олади. Бундай культура прототроф культура дейилади. Агар замбуруғ озиқ мұхитидеги аденин ёки лизин бұлмаса, бошқа аминокислотасыз үса олмаса, бундай культура ауксотроф культура дейилади.

Табиатдан ажратиб олинган микроб штаммлари одатда ёвойи тур (дикий тип) дейилади. Битта ҳужайранинг бўлинишидан ҳосил бўлган колония клон дейилади. Клондаги ҳужайралар бир хил бўлади. Микроорганизмларнинг ҳар қандай белги ва хусусиятлари генотип ва ташқи мухит таъсирида шаклланади. Генотипга кўра бир хил бўлган культуралар турли хил шароитда ҳар хил фенотипга эга бўлиши мумкин. Бундай ҳолат насладан-наслга берилмайди ва модификацион узгарувчанлик деб юритилади. Микроорганизмларнинг гени ҳам одатда ДНК дан ташкил топган. Битта гигант ДНК молекуласи минглаб оқсил синтезига эга бўлиши мумкин. ДНК молекуласидан И—РНК синтезланади, бундан И—РНКда бир ёки бир неча оқсил синтезланади. Битта оқсил синтези учун зарур бўлган И—РНКни етказиб берувчи ДНК молекуласи цистрон деб юритилади. Оқсил молекуласи ўртача ўлчамини билган ҳолда ген ўлчамини аниqlаш мумкин. Биз юқорида айтганимиздай оқсил молекуласи 300—500 аминокислотадан иборат. Ичак таёқчаси бактериясининг ДНК молекуласида тахминан $3 \cdot 10^6$ жуфт нуклеотид бор. Демак ичак таёқчаси бактериясининг 2—3 минг гени бўлиши мумкин. T_2 фагини генлари эса тахминан 200 га teng.

Генниг структураси ва таъсири. Ирсият бирлиги сифатида ген мавжудлиги 1865 йилда чех олим Г. Мендель томонидан исботлаб берилган. «Ген» сўзи фанга Иогансен томонидан киритилган. Мендель ўз ишларида маъноси жиҳатидан генга мос келувчи «фактор» сўзини қўллаган. Т. Г. Морган томонидан мева пашласи мисолида ирсиятнинг хромосома назарияси яратилгандан сўнг 1930 йилларга келиб, А. С. Серебровский ва А. П. Дубинилар ишида ген мураккаб тузилишига эга бўлиб, у бир қанча марказларга бўлиниши таърифлаб берилди. Кейинчалик бу мазмундаги ишлар С. Бензер ишларида мукаммал ўрганилди.

Ҳужайрадаги оқсил синтези. Микроорганизмларнинг ҳужайрасида оқсил синтези учун зарур бўлган барча имкониятлар мавжуд. Вируслар оқспл синтезини фақат ҳужайин ҳужайрасида мавжудлигидагина синтезлай олади. Оқсил синтезини умумий куринишини схематик ифодаси 1-жадвалда курсатилган. Оқсил синтези ҳужайрадаги цитоплазмада жойлашган рибосомаларда боради. Рибосомалар кичик ва катта субединицалардан ташкил топади. Оқсил синтезида уч хил РНК иштирок этади.

1) И-РНК (м-РНК)— информацион РНК деб номланади ва у РНК полимераза ферменти таъсирида ДНКдан синтезланади. ДНКдан И-РНКнинг синтезланиши транскрипция деб юритилади. И-РНК синтезлангандан сўнг рибосомаларга келиб, оқсил синтези учун программа булиб ҳисобланади.

2) Т-РНК (транспорт РНК) рибосомага ўз антикодонлари билан аминокислоталарни ташиб келади. Т-РНК ёрдамида бўладиган синтез трансляция деб юритилади.

3) Р-РНК рибосома РНК дейилади. У рибосомани қурилиш материалларини ташкил қилиб, оқсил синтезида иштирок этади.

Генетик код. Синтезланган И-РНК даги нуклеотидлар рибо-

сомада учтадан булиб үқилади. Яъни ҳар уч нуклеотид битта аминокислотани белгилайди. Бу деган сүз генетик код триплет-дир. Ҳозирги вақтда 20 та аминокислотани белгиловчи И-РНК-даги учтадан иборат нуклеотидлар аниқланган ва уларни кодон деб юритилади.

И-РНК даги кодонлар аминокислоталарга мос келиши 1-жадвалда ифодаланган.

Жадвалдан күриниб турибдики, күп ҳолларда битта аминокислота иккى ва ундан ортиқ кодонлар ёрдамида белгиланиши мумкин.

Масалан:

аланин — ГЦУ, ГЦЦ, ГЦА, ГЦГ;
лейцин — ЦУУ, ЦУЦ, ЦУА, ЦУГ;
пролин — ЦЦУ, ЦЦЦ, ЦЦА, ЦЦГ.

Гендаги кодонлар билан оқсилдаги аминокислоталарнинг тартибли бир-бирига мос келиши колениарлик дейилади. Эукариота организмларнинг рибосомаси 80S деб юритилади. 60S ва 40S таркибий қисмлардан, прокариота организмлар ҳамда митахондрия ва пластиддаги рибосомалар 70S булиб, 50S 30S таркибий қисмлардан иборат. Рибосомалардаги оқсил синтези уч қисмдан иборат.

1. Трансляциянинг бошланиши (инсциация).

2. Полипептид ҳалқасидаги аминокислота қолдиқларининг полимеризацияси (элангация).

3. Полимеризацияни тұхтатыб ҳосил бұлған полипептидни рибосомадан ажратилиши (терминация). Оқсил синтезининг инсциацияси И-РНК ни рибосоманинг кичик қисмiga келиши, ҳар иккала рибосома бұлакларининг құшилиши билан бошланади. Оқсил синтези ҳар доим инсциация құлувчы АУГ ва ГУГ кодонлари билан бошланади. Бу кодонлар рибосомада маҳсус оқсил синтезини бошлаб берувчи аминоацил Т-РНК (метионил Т-РНК) антикодони билан келади. Натижада рибосомани окцептор қисмiga метионил Т-РНК келиб, у рибосомани донар қисмiga үтади, рибосомани экцептор қисми навбатдаги Т-РНКни қабул қиласы. Оқсил синтезида F₁, F₂, F₃, G ва ГТФ факторлари асосий роль үйнайды. Элангация жараёнида синтезланаётган оқсил молекуласидаги аминокислоталар күпаяди. Оқсил синтезининг тугаши И-РНКдаги маҳсус терминатор кодонлар ёрдамида амалга ошади. Бу кодонлар жадвалда УАА ва УАГ лар билан белгиланғандыр.

Геннинг таъсири. Геннинг таъсирида бирор белги, хусусият юзага чиқиши энг муҳим масалалардан ҳисобланади. Гендан — белгігача бұлған этапда мураккаб жараёнлар ётади. Генлар организмда маълум моддаларни ва маълум синтезланиши белгилайди. Үнинг дастлабки таъсири мураккаб оқсил молекулаларидаги аминокислоталар тартибини белгилаб беради. Ген мутацияга учраса, специфик моддаларнинг хусусиятини үзгартыради. Генотипдаги генлар маълум химиявий моддаларнинг синтезланиши билан турли хил модда алмашинуvida борадиган химия-

Табл. 1

Турни хил аминокислоталарини белгилөнчи И-РНК кодонлардагы нуклеотидлар тартыбын

		Кодоннинг Иккигини		Нуклеотиди		Г	
		У	Ц	А			
У	УУУ УУЦ УУА УУГ	фенилаланин лейцин	УЦУ УЦЦ УЦА УЦГ	серин	УАУ УАЦ УАА УАГ	тироzin охра янтар трифтофан	УГУ УГЦ УГА УГГ
Ц	ЦУУ ЦУЦ ЦУА ЦУГ	лецин	ЦЦУ ЦЦЦ ЦЦА ЦЦГ	пролин	ЦАУ ЦАЦ ЦАА ЦАГ	гистидин глицин	ЦГУ ЦГЦ ЦГА ЦГГ
А	АУУ АУЦ АУА АУГ	изолейцин метионин	АЦУ АЦЦ АЦА АЦГ	треконин	ААУ ААЦ ААА ААГ	аспарагин лизин	АГУ АГЦ АГА АГГ
Г	ГУУ ГУЦ ГУА ГУГ	валин	ГЦУ ГЦЦ ГЦА ГЦГ	аланин	ГАУ ГАЦ ГАА ГАГ	аспаратин глютамин	ГГУ ГГЦ ГГА ГГГ

Кодоннинг биринчи нуклеотиди

Эслатмада: Охра ва янтар мальюсиз мутагенитар булиб, оксид синтезининг түз алланышини билдируги терминал кодонлардир.

вий реакцияларнинг тезлигини ҳам белгилайди. Геннинг ўзгариши хисобига фенотипи ўзгаради. Буни урганишда микроорганизмлар кулагай объектдир. Нейроспора замбуруғи мутантлари шу максадни амалга оширишда жуда зарур. Нейроспора замбуруғида трифтофаннинг синтезланиши ва никотин кислотасининг ҳосил бўлиши куйидаги тартибда боради:

1. Фениклананин¹ анtronил кислота², серин³, трифтофан⁴, кинринин⁵ оксионтронил кислота⁶, никотин кислотаси.

Агар нейроспорадаги никотин кислотаси синтези давомидаги учинчи звенода мутация юзага чиқса, реакция серин ҳосил бўлиши билан якунланади. Мутантлар яшайдиган озиқ муҳитига трифтофан қўшилса, реакция охиригача боради. Худди шундай мутациялар биохимиявий реакцияларнинг боришини таъминловчи ферментларнинг синтезини тұхтатади. Реакция тұхтаган ерда кейинги модданинг ортиб кетиши кузатилади. Худди шу йўналишдаги мисоллар ичак тәёқчасида, мева пашшасида ва одамларда ҳам учрайди. Демак ген, белги ва хусусиятни юзага чиқарувчи оқсиллар синтезини таъминлайди, хужайрада борадиган биохимиявий реакциялар ферментлар томонидан бошқарилади. Мутация туфайли эса зарур ферментнинг синтезланиши тұхтайди ёки бошқа бири синтезланади ва натижада мутациялар юзага чиқади. Дастлабки ген билан белги ўртасидаги боғланиш ўрганилганда «бир ген, бир оқсил» назарияси яратылған эди. Бу ҳар бир ген битта оқсилни белгилайди дегани. Ҳозирда эса, бу назария «битта ген, битта полипептид ҳалқаси» деган назария билан тұлдирилған. Чунки күпчилик ферментлар икки ва ундан ортиқ полипептид занжирлардан ташкил топади, уларнинг ҳар бири алоҳида генлар иштирокида синтезланади.

Микроорганизмлардаги мутацион жараён. Ирсий жиҳатдан фарқ қылувчи микроорганизмларнинг ҳосил бўлиши, бу мутацион жараёндир.

Микроорганизмлардаги мутацияларни бир қанча йўналишларда класификациялаш мумкин.

1. **Морфологик мутацияларда** микроорганизмлар колонияси силлиқ буришади, колониялар ранги ўзгаради.

2. **Чидамлилик мутациясида** бир хил антибиотикларни сурункасига узоқ қўллаш натижасида ветеринарияда турли антибиотикларга чидамли патоген микроблар ҳосил бўлади. Баъзи патоген микроблар бир вақтнинг ўзида бир қанча янги антибиотикларга чидамли бўлиб, уларни назорат қылувчи генлар плазмитларда жойлашади.

3. **Биохимиявий мутацияларга** прототроф, ауксотроф мутагенлар кириши мумкин. Мутацияларнинг ҳосил бўлиши йўналишига қараб түфри ва тескари бўлади. Ёввойи, табиий ҳолатда учрайдиган микроблардан турли хил морфологик, антибиотикларга чидамли, ауксотроф ва шу каби мутантларнинг ҳосил бўлиши түғри мутациялар дейилади ($A \rightarrow a$). Ауксотроф мутантлардан прототроф мутантларнинг ҳосил бўлиши ва микробларни дастлабки, табиатда учрайдиган ҳолатга келтирувчи му-

тациялар, тескари мутациялар дейилади. Уларни юзага чиқиши харakterига қараб спонтан ва индукция қилинган мутацияларга булиш мүмкін. Спонтан мутациялар табиий шароитда ноаниқ факторлар хисобига юзага чиқади. Индукция қилинган мутанттар эса лаборатория шароитидә мақсадға мувофиқ түрли хил мутагенлар таъсирида ҳосил қилинади. Юзага чиқадиган мутациялар авлоддан-авлодга берилшигә қараб ядро ва цитоплазматикларга булинади. Ядро хромосомасында вужудға келген мутациялар авлоддан-авлодга ҳар иккى жинс орқали берилади. Цитоплазматик мутациялар эса авлоддан-авлодга фақат бир жинс орқали берилади. Бундай мутациялар митохондрияда, пластилларда жойлашади. Ҳозирги вақтда микроорганизмларда түрли хил мутацияларни ҳосил қилишда ва уларнинг генетикасини ўрганишда, микробиология саноати учун зарур бўлган микроб мутантларни ҳамда түрли хил антибиотикларни олувчи микробларни селекция қилишда, физиковий ва химиявий мутагенлардан кенг фойдаланилади.

Бактериялардаги канюгация, трансформация ва трансдукция ҳодисалари. Бактериялар ичак таёқчаси ёрдамида жинсий кўпайишини 1946 йили Д. Ж. Ледерберг ва Е. Татумлар аниқлашди. Генетик информациянинг бир бактериядан иккинчисига берилиши коньюгация дейилади. Бактериялардаги жинсий кўпайиш рекомбинант бактерияларни олиш мумкинligини кўрсатди. Ичак таёқчаси бактерияларнинг жинсий табақалашуви текширилганда дастлабки иккى группа кўзга ташланади. Биринчи группадаги штаммларда канюгация ҳодисаси кузатилмайди ва $F^- \times F^-$ билан ифодаланади. Иккинчи группа штаммларда канюгация кузатилиб, рекомбинант бактериялар жуда оз ҳосил бўлади. $F^+ \times F^+$. F^- ва F^+ штаммлар ўрганилганда F^- оталаниб рекомбинантлар ҳосил қилиши, F^+ эса рекомбинант ҳосил қиласлиги аниқланди. Демак F^- ... штамм ургочи, F^+ ... штамм эса ёркак (донор) булиб ҳисобланади. $F^- \times F^+$ штаммлар четлаштирилганда рекомбинантлар ҳосил бўлиши эҳтимоли 1·10 га teng. Кейинчалик F^+ дан Hfr штаммлар ажратиб олинди. Бу штаммларда рекомбинантларнинг ҳосил бўлиши ниҳоятда юқори, ҳар 10 ота-она формага битта рекомбинант ҳужайра ҳосил булади. Бактериялардаги генетик материал фақат бир томонлама F^+ дан F^- га берилади. Бу жараённи назорат қилувчи F фактор F^+ ҳужайрадаги плазмидда жойлашади.

Трансформация. Генетик информациянинг донор бактериясидан ажратиб олинган ДНК ёрдамида реципиент бактерия ҳужайрасига берилши трансформация дейилади. Трансформация жараёнида донор бактериясидан ажратиб олинган ДНК реципиент бактериясининг ҳужайрасига кириб унинг геноми составига қушилади. Бу эса уз навбатида донор бактериянинг белгиларини реципиент бактерияга ўтказади. Куплаб химиявий моддалар трансформация процессини кескин камайтириши курсатилган.

Трансдукция. Бактериофаглар ёрдамида генетик информа-

циянинг донор бактериядан реципиент бактерияга берилishi трансдукция дейилади.

Реципиент ҳужайрага донор бактерияни ДНКси билан кирган бактериофаг, реципиент ҳужайра цитоплазмасида автоном ҳолда ёки ДНК структурасига қушилиб, профаг куринишда бактериофаг генотипини ташкил қилиши мумкин. Бундай ҳолларда трансдукцияда иштирок этаетган ДНК, реципиент ҳужайранинг хромосомаси сингари барча авлодларга берилади. Бактерия хромосомасидаги фаг автоном ҳолатга ўтиши ва бу ДНКни бошқа реципиент бактериянинг ДНКсига қушиб юбориши мумкин. Трансдукция ҳодисаси биринчи марта 1950 йилларда Ледерберг томонидан кузатилган. Агар фаг ёрдамида бактериянинг ҳар қандай хромосомаси реципиент ҳужайрага берилса, бу умумий трансдукция дейилади. Бунга мисол қилиб ичак таёқчаси бактериасидаги Р—1, Р—22 фагларни кўрсатиш мумкин.

Микроорганизмлар генетикаси ҳозирги вақтда биологияда муҳим ўрин тутади. Микроорганизмлар ёрдамида ҳалқ ҳужалигининг турли соҳаларида ишлатиладиган химиявий моддаларни мутагенлик хусусияти бор ёки йуқлиги осонгина, қисқа муддатларда аниқланади. Микробиология саноати учун зарур бўлган, иқтисодий жихатдан фойдали микроблар лаборатория шароитида селекция қилинади. Антибиотикларга бўлган талабларни қондиришда ҳам сермаҳсул замбуруғлар чатиштириш йўли билан ёки мутагенлар таъсирида олинади.

IV боб. МИКРООРГАНИЗМЛАРГА ТАШҚИ МУҲИТНИНГ ТАЪСИРИ

Микроорганизмларнинг ҳаёт фаолияти ташқи омиллар билан чамбарчас боғлиқdir. Ташқи муҳит ўзгарса, микроорганизмларнинг ҳаёт фаолияти ва ривожланиши ҳам ўзгаради. Ташқи муҳитнинг салбий таъсирига чидам берадиган микроорганизмлар ўз ҳаёт фаолиятларини суюқ, ҳавода, чуқур вакуумда, сиркада, атом реакторининг сувларида, тирик жониворларнинг ичларида давом эттирадилар. Баъзи бир микроорганизмлар — 190, баъзи бир споралар эса — 253 даражада ҳам яшайдилар. Бундай шароитда фақат шу шароитга мослашган микроорганизмларни яшави мумкин. Турли омиллар таъсирига карши туриш қобилиятини микроорганизмлар ҳосил қиласи.

Микроорганизмларнинг ҳаёт фаолиятига таъсир этадиган ташқи муҳит омиллари уч группага: физикавий, химиявий ва биологикларга бўлинади.

Физикавий факторларга температура, қуруқлик, ёруғлик, босим, ҳаракат ва бошқалар киради.

Температуранинг таъсири: микроорганизмлар ҳам худди бошқа тирик организмлар сингари ўзига хос нормал температурада яхши яшайдилар. Температура юқори ёки паст бўлса, микроорганизмларнинг ўсиши, ривожланиши ва кўпайиши пасаяди.

Ҳар бир микроб учун ўзига хос температура режими бор. Яъни оптимал, минимал ва максимал. Оптимал температурада микроб яхши ривожланади. Минимал температурада микроб ўз ўсишини тұхтатади ва ривожланмайды. Максимал температура микроб учун әнг юқори бўлиб, ундан ошса микроблар ўсмайды, ривожланмайди ва ўлиши мумкин.

Мисол учун, куйдирги касаллигини қўзғатувчи микробнинг минимал температураси $+12$, оптимал температураси $+37$, ва максимал температураси $+45$ даражада.

Туберкулёз (сил) касалини қўзғатувчи микробнинг минимал температураси $+30$, оптимал температураси $+37,5$ ва максимали $+42$ даражадир. Барча микроорганизмлар температура таъсирига қараб 3 та катта группага бўлинади:

1. Психофиллар — грекча «психро» совуқ, «филеин» севаман деган маънени англатади. Булар совуқни севадиган микролардир. Мисол учун, шимолий қутб денгизи микроблари учун қўулай оптимал температура $-15-20$, максимали $-30,0-35,0$, минимали -0 ва ҳатто минус 6 даражагачадир. Бу группага нур сочувчи, денгиз, сув ҳавзаларида учрайдиган ва темир бактериялар киради.

2. Мезофил — грекча «мезос» ўртача деган маънени англатади. Унга ўртача температурада ривожланувчи микроблар киради. Мезофил бактериялар учун оптимал температура $+30$, $+37$, минимал $+10$ ва максимали $+45$, $+50$ даражадир. Бу группага кўпчилик сапрофит бактериялар ва барча касалликларни қўзғатувчи бактериялар, ҳамда ачитувчи микроблар киради.

3. Термофил — грекча «термос»— иссиқ деган маънени англатади, унга иссиқликни севувчи бактериялар киради. Бундай микроблар учун оптимал температура $+50$, $+60$, минимал температура $+35$ ва максимал температура $+80$ даражагача бўлади. Бу группага ҳайвонларни овқат ҳазм қилиш трактидаги ва тупроқнинг юза қатламида яшайдиган микроблар киради. Улар фақатгина иссиқни севиб қолмасдан, балки ўзлари ҳам иссиқлик ажратиб чиқаради. Бу хил микроблар гўнгларнинг кизишига ёрдам беради.

Паст температура микробларни ўлдирмайди, балки уларнинг ўсишини вақтинча пасайтиради. Шунинг учун озиқ-овқат маҳсулотлари (гүшт, ёғ, сут) холодильникона паст температурада сақланади. Бу маҳсулотлар яна оптимал температурага тушса, уларнинг ўсиши ва ривожланиши кучаяди. Паст температурада узоқ вақт турса, микроорганизмларда модда алмашинуви пасаяди ва улар қаришдан ҳамда очлиқдан улади.

Юқори температура микробларга халокатли таъсир кўрсатади, яъни уларнинг протоплазмасини уюштиради. Кўпчилик микроблар $+80$ даражагача қиздирилганда халок бўлади. Микробларни қуруқ иссиқлик билан ўлдириш учун ҳарорат $+160$ дан $+180$ даражагача бўлиши керак. Спорасиз микроблар 70 даражада иссиқда $10-15$, 60 даражада эса $30-60$ минутда ўла-

дилар. Микроб бундай температурада үлса ҳам унинг протоплазмаси күп ўзгаришга учрамайди. Унинг антигенлик хусусияти анчагина сақланиб қолади ва микроблардан вакцина штаммани қиздириб ўлдириш йўли билан тайёрланади. Споралар чидамлироқ бўлади. Бас. Антракис споралар қайнатилганда 15 минутда, Вас. Тетани (қоқшол) ва Бас. Батулинус — уч соат қайнатилганда ўлади. Тупроқда ва одамнинг терисида учрайдиган микроблардан Бас. Мезентерикуснинг спораси 10—12 соат қайнатилганда ўлади. Юқори температура билан стерилизация ўтказилади.

Стерилизация — «стерилис» лотинча сўз бўлиб, наслеизлантириш деган маъниони англатади. Стериллизация қилинганда патоген ва патогенсиз микроорганизмлар ва уларнинг споралари ҳам ўлдирилади. Стериллизация бир неча усувлар билан ўтказилади:

1. Алангода қиздириш ёки фломбир қилиш усули. Бу усул билан алангода бузилмайдиган асбоб-ускуналар стерилизация қилинади.

2. Қуруқ иссиқ билан стерилашда қуритиш ёки Пастершкафидан фойдаланилади. Қуруқ иссиқ билан стерилаш +170 даражада 45 минутдан 1 соатгача, +180 даражада 15 минут ва +200 даражада фақат 5 минут давомида ўтказилади.

3. Қайнатиб стерилаш усули билан асосан вегетатив шакли микроблар, аммо узоқ муддат стерилланса споралар ҳам ўлдирилади.

4. Ҳаракатдаги буғ билан стерилаш усулида маҳсус ҚОХ аппарати ишлатилди. Сув қайнаганда буғ ҳосил бўлади ва юқорига кўтарилади. Натижада нарсаларнинг ёнидан ўтиб иссиқликни ҳосил қиласи ва уларни стериллайди.

5. Босим остидаги буғ билан стерилаш усулини қўллаш учун автоклав керак.

6. Тенделлизация усулини Тендель деган олим тавсия этган. Бунда суюқлик +60—65 даражада бир соатдан 5 кун ёки +70—80 даражада бир соатдан уч кун стерилланади.

7. Пастеризация усули ҳам тенделлизацияга ўхшаган. Фарки шуки, пастеризация +70 даражада 30 минут ёки +80 даражада 15 минут давомида ўтказилади.

Юқори температуранинг таъсирида оксидлар денатурацияга учрайди. Ферментларнинг активлиги пасаяди. Микроблар фақат намлика яшашга мослашгани учун сувсиз, қоқ қуруқ шароитга тушиб қолса ҳужайрасининг суви камаяди ва яшаш фаолияти тұхтайди. Шундан фойдаланиб, одамлар қадым замонлардан бери қуруқ мева, дағал хашак ва бошқа озиқ маҳсулотларини сақлашган. Яшил үсимликларда 70—80%, қуритилган пичанда 12—16% сув бўлади. Спорасиз микроблардан стофилакокклар қуруқликка чидамли бўлиб, 2 йилгача, сут кислота ҳосил қилувчи бактериялар 10 йилгача, сил касалининг таёқчаси 3 дан 9 ойгача яшайдилар. Споралар ҳам қуруқ шароитда узоқ вақт яшайди. Тупроқда яшовчи споралар, микроб-

ларнинг споралари қуриган кесаклар орасида бир неча ўн йил яшайди.

Тўғри тушган қуёш нури барча турдаги микробларга ҳало-катли таъсир қиласди. Кўпчилик бактериялар тўғри тушган қуёш нуридан бир неча минут ёки соат давомида үладилар (ёруғлик севувчи бактериялардан ташқари).

Масалан, туберкулёт микробларига 20—30 минут давомида тарқоқ тушган қуёш нурлари паст таъсир қиласди. Узоқ муддат таъсир этгандагина микроблар үлади. Қуёш нури тозаликни сақлашда катта аҳамиятга эга. Шунинг учун молхоналар қуёшга қаратиб қурилади. Қуёш, айниқса, ультрабинафша нурлар микробларга кучли таъсир этади.

Ультрабинафша нурлар сув, сут ва бошқа маҳсулотларни стерилизация қилишда ишлатилади. Ультрабинафша нурлар организмнинг ҳимоя қобилиятини ва ҳар хил юқумли касалликларга қарши туриш қобилиятини оширади. Шунга кўра ҳайвонларни иссиқ вақтларда очик ҳавода сақлаш фойдалидир. Қуёш нурининг микробларга ёмон таъсир этиши оксидланиш жараёнига ҳам бир қадар боғлиқ. Қислородсиз шароитда қуёш нурининг микробларга таъсири анча пасаяди ва аксинча, микробларга қуёш нури таъсир этиб турган вақтда тезда оксидланувчи модда иштирок этса, унинг бактерияларни үлдириш хусусияти кучаяди. Қуёш нури фақат олтингугурт түпловчи пурпур бактерияларга салбий таъсир қилмайди. Чунки улар ривожланиш учун қуёш нурини талаб қиласдилар.

Рентген ва радий нурлари микробларга қисқа вақт ва оз миқдорда таъсир эттирилса, усишга ёрдам беради, кўп миқдордагиси уларни үлдиради. Микроблар бор сувга оз миқдорда доимий электр токи ўтказилса, улар мусбат томонга тўплана бошлайдилар. Шундан маълумки улар манфий электр зарядга ҳам эгадирлар. Юқори тулқинли электр токи микробларни үлдиради. Механик ҳаракат ва юқори босим натижасида микробнинг моддалар алмашиниш жараёни бузилади. Бу эса уларнинг ўлимига сабаб бўлади. Сув тез оқса ҳам микроблар үлади. Сувда микробларга қум ёки шиша парчалари қўшилса, уларнинг парчаланишини янада тезлаштиради. Атмосфера босими микробларга кўп таъсир қилмайди. Чунки денгизда, 6 км сув чуқурлигига ҳам микроорганизмлар борлиги аниқланган. Вирусларнинг 6500 атмосфера босимида ўлганлиги аниқланган.

Микроорганизмларга химиявий моддаларнинг таъсири. Химиявий моддалар турли микроорганизмларга турлича таъсир этади. Баъзи бир микроблар таъсир қилган химиявий моддаларга яқинлашади, бошқа хил химиявий моддалардан узоқлашади. Бу ҳодиса химиотаксис дейилади. У икки хил бўлади:

1. Ўзига тортувчи — мусбат.
2. Ўзидан узоқлаштирувчи — манфий.

Бу ҳодисани қуйидаги тажрибада кўриш мумкин. Бир идишдаги сувга ҳаракатчан микроблар солиниб, унга шакар эрит-

маси тұлдирилган найча туширилади. Натижада сувдаги микроблар найча тешиги атрофига тұплана бошлады. Бу үзиге тортувчи химиотаксисдир. Агар найчага кислота қойилған бұлса, микроблар капилляр атрофидан узоқлаша бошлады, бу узоқлаштирувчи химиотаксис. Шунга үшаган ҳодиса кислородға нисбатан ҳам бұлиши мүмкін. Аэроблар кислород боржойға тұпланади, анаэроб бұлса узоқлашади. Бу ҳодисага аэротаксис деб аталади.

Пептон, минерал тузлар жуда оз концентрацияларда (0,007—0,0018) үзиге тортувчи химиотаксисни ҳосил қиласы. Узоқлаштирувчи химиотаксислар эса әркін кислоталар, спиртлар ҳосил қиласы. Химнотаксис ҳодисасында тирик микроб протоплазмасы атроф-мухит таъсирига сезгір бұлади ва шу таъсирга жавоб қайтаради. Баъзи химиявий моддаларнинг микробларга таъсири бор, шу сабабы улар микробларни үлдириш учун ишлатилади ва дезинфекцияловчи воситалар дейилади. Бу дизенфекцион моддаларнинг микробларга таъсири ҳам бир хил бұлмайды. Мисол: эфир, спирт ва ишқорнинг кучсиз эритмалири микроб ҳужайрасининг таркибидеги липоид (ёғсимон) моддаларни парчалайды. Оғир металл тузлари (сулема, ртуть, мис купороси), кислоталар, формалин — булар микроб ҳужайрасидеги оқсил моддаларни үюштириб, уларнинг ҳаёт фаолиятini бузади ва ҳалокатта олиб боради. Баъзи бир моддалар: азот кислотаси, хлор, хлор оxaғи, калий перманганати ва бошқалар микроб ҳужайраларини тұғридан-тұғри бузади. Глицерин, шакар ва ош тузининг юқори концентрациялы эритмалари микробларнинг осматик босқичига таъсир этади. Микробларға химиявий моддаларнинг таъсири баъзи бир факторларға химиявий моддаларнинг концентрацияси таъсир қилиш даврига ва температурасыга боғлиқдир. Химиявий моддалар микроб ҳужайрасига унинг қобиғи орқали кирса ҳалок бўлади. Химиявий моддалар сувда эритилған бўлиши лозим. Ишлатиладиган химиявий заxар моддалар +40, +45 даражада қўлланса, у микробларга кучли ва тез таъсир этади. Агар химиявий моддалар билан бирга оқсил, сут, зардоб бўлса таъсири пасаяди. Чунки ҳужайранинг атрофида химиявий заxар оқсил моддани коагуляция қиласы ва заxарни ҳужайранинг ичига қўймайды. Натижада заxар микробга таъсир этмай қолади. Бу ҳодиса заxарли химиявий модданинг концентрациясига боғлиқ. Масалан, карбол кислотаси 2,5% формалин — 1%, хлор оxaғининг суви — 1:10, сулема — 1:1000—1:5000 эритмалар барча микробларға таъсир этади. Спирт 70—80% микробларға ҳалокатли таъсир қиласы. Химиявий моддалар тұлғық диссоциацияланиб, эригмада әркін ионлар күп ҳосил бўлса, унинг микробларға таъсири кучли бўлади, аксинча, спиртда, ацетонда ёки мойларда эритилған бўлса, улар микробга кучсиз таъсир этади. Дезинфекция эритмаларини стафилококк культурасыда синааб кўрилади, чунки спорасиз микроблардан улар анча чидамли. Турли хил микроб ҳужайралари бир хил химиявий моддаларға турлича чи-

дайдилар, бу ана шу микроб ҳужайрасининг химиявий таркибиға боғлиқdir. Химиявий моддалар микроорганизмларга учхил таъсир этади:

1. Химиявий моддалар жуда оз концентрацияда таъсир этса, у микробнинг ривожланишига ёрдам беради.

2. Оз миқдордаги химиявий моддалар микробларнинг вегетатив қисмини үлдириши мумкин, аммо спораси тирик қолади.

3. Химиявий моддаларнинг концентрацияси кучли бўлса, у микробларнинг вегетатив ва спора қисмини үлдириши мумкин, аммо спорани үлдириш учун заҳар узоқ муддат таъсир этиши керак.

Биологик факторларнинг таъсири. Микроорганизмлар табиатда бир-бiri билан ёки бошқа бир организмлар билан боғлиқ ҳолда яшайдилар. Бу ҳол биақиназ дейилади. Бундан ташқари самбиоз, метабиоз, синергизм ва антогонизм деб аталадиган ҳодисалар ҳам мавжуд. Бир муҳитда иккни хил микроб, иккни хил организмнинг бир-бiriiga қаршилик курсатмасдан яшashi самбиоз ҳодисаси дейилади. Масалан, анаэроб микроблар билан аэроб микробларнинг яшashi. Аэроб микроблар кислородни ўзлаштириб, анаэроб микроблар учун қулай шароит яратади. Анаэроб микроблар эса ўз навбатида хаводаги эркин азотни тўплаб, азотли моддаларга айлантиради. Булар аэроб микроблар учун озиқ ҳисобланади.

Микроблар ўзларининг яшаш даврларида бошқа бир микроблар учун қулай шароит яратишлари метабиоз ҳодисаси дейилади. Масалан, кўпчилик сапрофит микроблар оқсилини пептонга, аминокислоталарга ва бошқа оддий бирикмаларгача парчалаб нитрофикацияловчи бактериялар учун озиқ тайёрлайдилар. Улар эса ўз навбатида азот кислотаси тузларини ҳосил қилиб, ўсимликларга етказиб берадилар. Иккни ёки бир неча микробларнинг бир-бiriiga кўмаклашуви синергизм ҳодисаси дейилади. Масалан, азотобактернинг соғ қультураси ўсганда, 173 мг гетероауксин ҳосил қилади. У Бас. Микондес билан бирга ўсганда эса 220 мг гетероауксин ҳосил қилади. Бир турдаги микроб ривожланган муҳитда иккинчи бир турдаги микробнинг ривожланана олмаслиги антогонизм ёки антибиоз ҳодисаси дейилади. Бу ҳодисани биринчи бўлиб 1877 йилда Л. Пастер аниқлади. У куйдирги таёқчасининг ривожланишига чиритувчи микроблар тўсқинлик қилишини исботлаган. Антогонизм ҳодисаси антибиотикларнинг пайдо бўлишига олиб келди. Антибиотик -- грекча «анти»— қарши, «биос»— ҳаёт маъносини беради. Микроблар ҳаётига қарши ишлатиладиган микроблар ўсимлик, ҳайвонот дунёсидан олинган маҳсулотлардир.

Антибиотиклар микробларга уч хил таъсир этади:

1) бактериостатик таъсир микробнинг ўсиш ва ривожланишини тұхтатади.

2) бактериоцидик таъсир уларни ҳалокатга олиб келади.

3) бактериолитик таъсир уларни эритиб юборади.

Баъзи бир микроблар антибиотикларнинг таъсирига чидамили бўлади. Бу ҳодиса бир хил антибиотиклар кўп марта ишлатилганда юз беради. Микроб антибиотикка қарши фермент шилаб чиқариб, уни эритиб юборади. Масалан, пеницеллин организмга юборилганда, микробларни үлдирмасдан, уларнинг ривожланишини тұхтатиб қўяди, баъзи бирлари организмнинг ҳимоя қобилиятини кучайтиради. Стрептомицин тўқималарнинг нафас олишини яхшилаб, туберкулёз микробининг үсишини тұхтатади. Ёки сунъий қочиришда буқаларнинг спермасига қўшилади.

Фитонцидлар үсимликлардан олинган антибиотик бўлиб, 1928 йилда топилган. Фитонцид эфир мойлари ва ҳар хил органик кислоталари кўп бўлган саримсоқ пиёс ва горчица үсимликларидан олинади. Бу моддалар микробларни ҳалок қилади.

У боб. МИКРООРГАНИЗМЛАРНИНГ ТАБИАТДА ТАРҚАЛИШИ ЁКИ МИКРООРГАНИЗМЛАРНИНГ ЭКОЛОГИЯСИ

Микроорганизмлар табиатда кенг тарқалган. Улар моддаларнинг айланниб юришида актив қатнашади. Микроорганизмлар тупроқ, сувда тұлиб тошиб ётибди. Ҳавода, одам ва ҳайвонлар ичагида ҳам бир талай микроблар бор. Микробларни одам ва ҳайвонлар терисида, оғиз бүшлиғида, бурун ҳалқумида, кийим-кечагида, ташқи мухитдаги ҳар бир обьектда ҳамиша топса бўлади.

Тупроқдаги микроблар. Тупроқда микроорганизмларнинг аҳамияти катта. Микроблар ташқи мухитдаги ҳамма обьектлардан кўра тупроқда айниқса кўп. Үларнинг хаёт фаолияти учун тупроқда қулай шароит, зарур озик моддалар бор, намлик етарли. Тупроқ микробларни қўёш нурларидан ҳимоя қилади. Микроблар тупроқнинг турли қатламларида турлича тарқалтан. Энг устки қатламда микроблар кам. Чунки бу ерда микроблар қўёш нурларининг таъсиридан тез қуриб ҳалок бўлади. Ер юзасининг 10—20 см чуқурликдаги тупроқ қатламида микроблар ҳаммадан кўпроқ. Пастга тушган сайин микробларнинг характеристи ўзгаради ва уларнинг умумий миқдори камаяди. 4—5 м чуқурликдаги тупроқ эса деярли стерил бўлиши мумкин.

Тупроқнинг морфологияси таркибиغا, ёритилиш шароитига, намлик даражасига, йил фаслларига ва бошқа омилларга қараб миқдор ҳамда сифат жиҳатдан фарқ қилади. Масалан, тақир, тошлоқ, қумлоқ тупроқларда микроблар жуда кам, ҳайдаб қўйилган, ўғитлаб туриладиган тупроқда эса микроблар айниқса кўп бўлади. Тупроқдаги микроблар ёзда (июль — августда) кўпроқ, қишида эса жуда кам бўлади. Тупроқнинг устки қатламларида сапрофит микроблар бор, улар органик моддаларнинг чиришига сабаб бўлади, бу микробларнинг кўпчилиги одамлар билан ҳайвонларнинг ичидан тушади. Спора ҳосил қи-

ладиган ҳар хил таёқчалар, турли мөор ва нурсимон замбуруғлар кеңг тарқалган. 1 г мозор тупроғида 19 млрд бактериялар борлиги аниқланған, 1 га ернинг 25 см чуқурлигидаги тупроқдан олинган микробларнинг оғирлиги 3 тоинадан 5 тоннагача етади. Тупроқдаги микроорганизмларга: сув үсимликлари, замбуруғлар, актиномицетлар, бактериялар ва Сошқалар киради.

1. Сув үсимликлари тупроқни шакллайдиган асосий микроорганизмлардир. Улар ер юзининг қоюш ва намлик күп бўлган энг юқори қатламларида яшайдилар. Сув үсимликлар тупроқда яшаб, ҳаводан азотни фиксация қилиб, унинг ҳосилдорлигини оширади.

2. Замбуруғлар тупроқда ниҳоятда күп тарқалган тирик хлорофилсиз организмлардан биридир. Базидомицетлар кўпроқ ўрмон тупроқларида учраб, юксак үсимликлар билан микроизани ҳосил қиласди (юксак үсимликларнинг илдизларида замбуруғларнинг симбиози). Замбуруғларнинг энг күп миқдорини тупроқнинг юқори (5 дан 20 сантиметргача) қатламларида, аммо баъзиларини (актиномицетлар, мукаммаллашмаган замбуруғлар ва бошқалар) 50—80 сантиметр чуқурликда ҳам топиш мумкин. Юқори қатламдаги 1 г тупроқнинг таркибида 1 млн замбуруғлар бўлади. Бу эса биомассасининг 1500 кг да, яъни 1 га да 1500 кг замбуруғлар борлигини билдиради.

3. Бактерияларнинг бошқа микроорганизмларга қараганда сони ва турлари тупроқда кўпроқдир. Буларга аутотрофлар ва гетеротрофлар киради. Тупроқдаги бактериялар иштирокида аммонификация, азотни, олtingугуртни, темирни ва бошқа элементларни тўплаш жараёнлари ўтади. Тупроқда одам ва ҳайвонлар учун зарарли, яъни юқумли касалликларни қўзғатувчи микроблар ҳам кўп. Баъзилари тупроқда кўпаяди ва ривожланиди. Масалан, кўйдирги касалини қўзғатувчи споралар ёзда, тупроқ моддаларга бойиганда вегетатив шаклга ўтиб, кўпаяди, кузда эса яна спора шаклини олади.

Эволюцион тараққиёт натижасида тупроқ микроорганизмларнинг айрим группалари орасида метабиоз муносабат ҳосил булган. Бошқа группа микроорганизмлар орасида эса ўзаро антогонизм муносабати пайдо булиб, бактерия ва замбуруғлар бир-бирининг ривожланишига тўсқинлик қиласди ёки бири иккинчисини йўқ қиласди.

Тупроқдаги юқумли касалликларни қўзғатувчи микроблар ривожлана олмайди. Натижада уларнинг касаллик қўзғатиш қобилияти йўқолади ва улар ўлади (спорада ҳосил қиласдигандан ташқарилари). Сил таёқчаси 5 ойдан 2 йилгача брущеллалар 100 кунгача, йиринг ҳосил килувчи кокклар 2 ойгача, вируслар 5 кунгача яшайдилар. Кўйдирги, қора сон ва бошқа споралар ҳаёт фаолиятини бир неча ўн йил давом эттиради.

Бактериологик текшириш учун 1—2 см чуқурликдан маҳсус қошиқ билан тупроқ олинади. Унинг микроблар билан ифлосланганлиги даражаси 1 г тупроқдаги микробларнинг сони

Билан белгиланади. Тупроқдаги ичак таёқчасининг титри ва патоген микробларнинг борлиги ҳам аниқланди.

Сувдаги микроблар. Микроблар сувга асосан ер юзидан, қисман ҳаводан ёмғир ва чанг билан тушади. Уларнинг сувда яшаши учун шароит мавжуд. Булоқ (чашима), артезиан құдуқ-лар сувида микроблар жуда кам бұлади. Дарё, анхор, ҳовуз, күл сувида, уларнинг қырғоқларida, айниқса ахоли яшайдиган жойлар яқинида микроблар күп. Чунки уларга ҳар хил ифлос сувлар, канализация сувлари келиб қуюлади. К. Вагнер ва У. Рейсс 1953 йили сил касалликлар касалхонасидан чиққан сувни текшириб, 1 мл сувда касаллик құзғатувчи 100 минг микроб борлигини аниқлашган. Сувда атроф-мухитдан тушиб турадиган микроблардан ташқари, доимо яшашиға мослашган микроорганизмлар ҳам бор. Микробларнинг үлишига асосий себаб, сувда яшайдиган содда организмлардир. Улар бир-бirlарини тутиб ҳазм қиладилар. Бундан ташқари улар бир-бiriға қарама-қарши булиши туфайли ҳам нобуд бұлади. Микробларнинг бир қисми сувнинг оқими билан доимо ҳаракат қилиши натижасида, сув остида түпланған лойқада ҳалок бұлади.

Одам нажаси ёки ҳайвон тезаги билан ифлосланған сувда ~~бүндеги бағылласи~~, паратиф, бруцеллөз, туберкулөз ва бошқа турли микроорганизмлар учрайди. Баъзи микроблар сувда бир жече вақтдан кейин күпая бошлайды. Патоген микроблар ара-лашган сувни қайнатмасдан ичиш ёки ундан бошқа мақсадда фойдаланиш одам ва ҳайвонлар учун хавфлидир. Дарё суви шаҳарға етмасдан олдин унда микроблар камроқ бұлади. Ша-хардан чиққандан кейин эса уларнинг сони күпаяди. Масалан, Урал дарёсі сувнинг шаҳарға етиб келмасдан олдинги 1 мл да 197000 микроб бўлган бўлса, шаҳардан чиққандан кейин 400000 микроб аниқланган.

Сувнинг нажас билан ифлосланғанлиги даражаси, яъни ун-даги ичак таёқчалик коли-титр ёки коли-индекс билан аниқланади. Ичак таёқчалик топилган сувнинг энг кам миқдори сувнинг коли-титр идейлади. 1 л сувда топилган ичак таёқчалик миқдори коли-индекс дейилади. Сув тозалигини аниқлаш учун 1 мл сув гүшт-пептон агарга экилади ҳамда +37 даражада термостаттада 24 соат давомида устирилади. Шундан сўнг пайдо бўлган колонияларнинг миқдори ҳисобланади. ГОСТ бўйича бу муқдор водопровод сувида 100 дан (коли-титри 500 дан кам, коли-индекс 2 дан кўп) қудуқ ҳамда очиқ сув ҳавзаси учун 1000 дан (коли-титр 111 дан кам ва коли-индекс 9 дан кўп) юқори бўлмаслиги лозим.

Фильтровчи мембраналар ёрдамида ҳам сувнинг коли-тит-ри аниқланади. Фильтровчи мембраналар майда тешикли, юпқа ва сувни ўтказишига кўра 1, 2, 3, 4, ва 5 номерли бўллади (1-зич, 5-катта). Кўпинча амалий ишда 3-номерли фильтрдан фойдаланилади. Унинг тешиги 0,7 микрон 300 мл сувни Зейц фильтр аппаратида стерилизланади. Сўнгра фильтр мембранны

тепага қаратиб, ЭНДО мұхитли бактериологик косачасыга ёйиб, +37 даражали термостатта қуйилади. Агар фильтрдан утка-зилган 300 мл сувда ичак таёқчаси бұлса, әртасыға фильтрлов-чи мембраналарда ичак таёқчасыға хос қызил колониялар кү-ринади. Бундай колонияларни санаб, әйкманни озиқса экиб, +43 даражада үстиради. Үнда ҳам ичак таёқчаси чиқса, олинган натижага күра сувнинг коли-титри аниқланған бұлади. Маса-лан, 300 мл сувни фильтрлаганда фильтрловчи мембранада ичак таёқчасыға хос 3 та ~~қизил~~ колония үсіб чиқса, демек, 100 мл сувда битта ичак таёқчаси борлиги, яғни сувнинг коли-титри 100 мл эканлығы мағлұм бұлади. Сувнинг коли-титри қанча кичик (масалан коли-титр 0,1 мг) бұлса, у сув шунча күп ифлосланған бұлади ва аксинча сувнинг коли-титри қанча катта бұлса, сув шунча тоза ҳисобланади.

Текширилған сувнинг коли-индекси қанча кичик бұлса, у најас билан шунчалик кам ифлосланған ҳисобланади.

Сувнинг заарсизлигини аниқлашда коли-титр ва коли-ин-декс билан бирга үндаги бошқа микробларнинг күп-озлигига әзътибор берилади. Агар 1 мл сувда 500 микроб топилса, бундай сув яхши сифатлы, 1000 та бұлса, ўрта сифатлы ва бир не-ча минглаб микроб топилса у ёмон сифатлы ҳисобланади. Сув лойқа, ёмон ҳидли газлар билан заарланған, органик модда-лар билан аралашған бұлса, үндай сув ифлосланған ва ичин-учун яроқсиз деб топилади.

Бактериологик усул билан сифатсиз сувни тозалаб ишла-тиш мүмкін.

1. Аралашмайдың моддаларни чүктириш (катта сув омборларда тинади ва микроблар чиқады).

2. Коагуляциялаш (бирлаشتариш), яғни сульфат кислоталии глинозём ёки сульфат кислотали темир оксидини оқақ билан аралаштириб құшилади. Бу моддалар сувда кальций ҳамда магний тузлари билан бирикади ва иирик парчаларга айланувчи алюминийни, сувнинг оксидини — колоид әритмасини ҳосильтыради, улар чиққанда микробларни чүктиради.

3. Сувни фильтрлаш — құм, шағал ва бошқа фильтрлардан үтказади.

4. Хлорлаш — асосан патоген микробларни йүкотиши учун 0,1 мг актив хлор ёрдамида 1 л сувдаги 6000 ичак таёқчаси 4 соату 10 минутда үлдирилади.

5. Биологик усул — фильтрловчи майдонларда сув чүкади, микроорганизмлар тупроқда тутилиб қолади, тутилған органик моддалар чиритувчи бактерияларнинг таъсирида аммонифика-цияланиб, азот кислоталаргача оксидланади ва микроблар но-буд бұлади. Майдонларда күп үғит қолади.

Хаводаги микроблар. Хавода микроорганизмлар учун шароит қулагай әмас (озиқ модда йўқ, намлик кам, қүёш нури таъ-сир этади). Шу сабабли микроблар хавода кам яшайды. Микроорганизмлар хавога асосан чанг билан үтадилар. Одам, ҳай-вон ва үсимликлардан хавога микроблар аксириш, йұталиш,

тупуриш орқали ўтади. Баъзи ҳайвонларнинг сўлаги, ахлатидан ҳам ҳавога микроблар тарқалади. Микробларнинг баъзилари ҳавога сув томчилари орқали ўтади. Ҳавонинг қуий қатламларида микроблар айчиқса кўп, қорли тоғ чўққиларининг тепасида ва денгизлар устида эса улар жуда кам бўлади. 1 m^2 ҳавода 4—5 тадан ортиқ микроб топилмайди. Ўрмон, дала, яйловлар ҳавоси, бепоён сувлар устидаги ҳаво бир мунча тоза.

Патоген микробларнинг жуда кўп қисми ёпиқ, яхши шамоллатилмайдиган, қоронфи, ҳайвонлар зич жойлашган бинолар ҳавосида тўпланади. А. К. Скороходъко молхонанинг 1 л ҳавосида 121 дан 2530 гача бактерия топган. Полдан 5 см дан 20 см баландликдаги 1 л ҳавода ўрта хисоб билан 980 бактерия борлиги аниқланган. Молхона ҳавосида бактериялар деворлар ёnlарида камроқ, эшик олдида жуда кам, ўрта қисмida эса жуда кўп бўлади. Молхона ҳавосидаги микроблар молларга дағал ҳашак берилганда; уларнинг танаси, бинонинг ичи тозаланганда кўпаяди. Веткевич маълумотига кўра 1 m^2 ҳаводати микроблар сони уй ҳайвонлари турган ховлида 1 млн дан 2 млн гача, одам яшайдиган хонада 20 минггача, шаҳар кўчасида 5 минггача, шаҳар истироҳат боғида 200 гача, денгиз ҳавосида —1—2 донага етади. Ҳавонинг пастки қатламида микроблар кўпроқ ва юқори қатламида камроқ учрайди. Масалан, Москва шаҳрида 500 м баландликда 2—3 микроб, 1000 м да 1,5 микроб, 2000 м да 0,5 микроб бор. Улар ёзда кўпроқ, қишида камроқ учрайди, ёмғир ёққандан кейин микроблар айниқса кам бўлади. Ҳаводаги микробларнинг оз-кўплиги ҳар хил усуллар билан аниқланади. Коҳ усули: Петри косачасига 15—20 мл гўшт-пептон агари қўйилади. У қотгандан кейин, уйнинг бурчакларига ва ўртасига қопқоғи очиб қўйилади. Чанг билан бирга косачага ҳаводаги микроблар ўтиради. Шундан сўнг косачанинг қопқоғи беркитилиб, уни термостатга қўйилади (+37 дараҷа). Қанча микроблар тушган бўлса, шунча колониялар ўсади ёки ҳосил қиласи. Шундан кейин ҳавода микроб бор-йўқлигини, уларнинг сони ва неча хили мавжуд эканлигини тахминан билиш мумкин. Петри косачасида ўстган ёки ҳосил бўлган микробларнинг сони бир дециметр майдонга кўпайтирилиб, 1 m^2 ҳаводаги микроблар аниқланади. 5 минут ичиди 1 дециметр майдончага 10 л ҳавода бўлган микроблар тушади.

Масалан, Петри косачасида ўстган колониялар 25 та, косачанинг диаметри 10 см. Майдони Пир. кв. (3, 14 радиус-квадратига кўпайтирамиз) $3,14 \times 25 = 78,5$ см кв. (радиус 5 см). 25 колониялар — 78,5 см кв. \times колониялар — 100 см кв. Пропорция билан чиқарсан 32 колония 1 m^2 да бўлади. 32 колония 10 л ҳавода — 1 м кв ҳавода 100 л. Демак 32 колония — 10 л ёки 1000 м кв.—3200. Микробларнинг патоген ёки патоген эмаслиги лаборатория ҳайвонларига юктириб аниқланади. Туар жой биносининг 1 m^2 ҳавосида 500—1000 дона бактерия булиши унинг жуда ҳам ифлосланганилигини билдиради

Кишлоқ хўжалик ҳайвонлари танасининг микроблари. Тери-

да микроблар күп турли бұлади. Улар ҳаво, тупроқ, ҳайвон тезаги ва бошқалардан тушади. Микроблар терининг юнг халта-часида, мой ҳамда тери безларининг йулларида яшайды ва ҳайвон организми күчсизланганда йириングли яра, чипқонларни ҳосил қиласы. Теріда ичак таёқчаси, күк йириңг, хашак бактерияси, актиномицет мөғор ва ачитқи замбуруғларидан ташқари гоҳи-гоҳида тупроқдаги аэроб ва анаэроб микроблари ҳам учрайди. Микробларнинг миқдори шароитга боелиқ. Ёмон шароитда боқылган ҳайвон терисиниң 1 см да 1-2 млрд микроб бұлади.

Янги туғилған ҳайвонларнинг нафас йулларида микроблар бұлмайды. Нафас олиши билан микроблар пайдо бұлади. Бурун шилемшиқ пардасида, айниқса, кокк шаклли микроблар, айрым вақтда таёқчасимонлардан хашак бацилла, ачитқи ва мөғорлар, нафас йулларининг ичкарироғида асосан кокклар учрайди. Альвеолаларда ва бронхларнинг сұнгги шохобчаларнда микроблар бұлмайды. Чунки микроблар у ерда тезда ҳалок бұлади. Лекин баъзи вақтда бацилла ва замбуруғ спораларисыл (туберкулёз) таёқчаси үпка альвеоласига етиб боради. Организм ҳолсизланган пайтда сил ва бошқа касалларни құзғатади. Тери ва нафас йулларида учрайдиган сапрофит микроблар заарсизdir, лекин ҳайвоннинг нормал ҳолати бузилиши билан уни оғир касалликка, ҳатто үлімга олиб борадилар.

Жинсий органлар ва сийдик йүлларининг микрофлораси. Сигир, бия ва бошқа урғочи ҳайвоннинг қин шилемшиқ пардасида микрококк, стрептококк, ичак таёқчаси, сут кислотали ва кислотага чидамли бұлган таёқчалар бұлади. Урғочи ҳайвон қинидаги бактериялар бошқа турдаги микробларға қарши туриш қобилятига эга. Улар жинсий касаллуклардан митрит (бачадоннинг яллиғланиши), эндомитрит (бачадон шиллиқ пардасининг яллиғланиши) пайдо қиласы.

Оғиз бұшлиғи микрофлораси. Оғиз бұшлиғида диплококк, сарцина, таёқча шакллар, ацидофил таёқчалар, вибрионлар (анаэроб ва аэроб), спирахета дентиум (тишнинг зич түқимасини бузувчилар), тишка ковак (кариес) пайдо қылувчилар ва бошқа микроблар доимо яшашга мослашған. Айрым вақтда озиқ билан бирға чиритувчи бактерия, ачитқи ва мөғорлар ҳам киради. Оғиз бұшлиғи микрофлорасининг сифати ва миқдори ҳайвоннинг ёшига, турига, озиқ холига боелиқ бұлади. Ҳайвон ширали озиқлар билан боқылганда, дағал хашак билан боқылғандагидан күра микроблар 10 баравар кам киради.

Кавш кайтарувчи ва бошқа тур ҳайвонлар ошқозон-ичак йүлларининг микрофлораси. Янги туғилған ҳайвонларнинг ошқозон-ичагида микроблар бұлмайды. Улар кейинчалик күпая бошлайды ва ривожланади. Озиқланиш вақтида ичакка маълум миқдорда микроблар киради. Бир неча күн үтгандан кейин ошқозонга ва ичакка кирган микроблар бир оз үзгарса-да, асосан ҳайвон умрининг охиригача сақланади. Улар ҳаёт фаолияти ҳайвоннинг ёшига, турига, озиқланишига, ошқозон-ичакдаги

·физикавий-химиявий шароитга боғлиқ бўлади. Микроб турларининг бир қисми ҳалок бўлади, қолганлари эса янги шароитга мослашиб, аста-секин ривожланиб кўпаяди.

Озиқ ҳазм қилиш йўлларининг микрофлораси иккига бўлиниади.

1) факультатив микроблар — озиқ турига қараб ўзгаради.

2) Облигат микроблар — ошқозон-ичак йўллари шароитига мослашиб яшайди. Буларга доимо у ерда яшайдиган микроблар (сут кислотани ҳосил қилувчи стрептококк), ичак таёқчаси киради. Кавш қайтарувчи ҳайвонларнинг озиқ ҳазм қилиш органида сут кислотаси ҳосил қилувчи стрептококклар ва таёқчалар, ичак таёқчаси группасининг бактериялари, аэроб ва анаэроб, чиритувчи, крахмал ва пектин моддаларни ачитувчи, клетчатка парчаловчи бактерия, анаэроб бацилла ва актиномицетлар бор.

Ошқозон микрофлораси. Катта қоринда кавш қайтарувчи, чиритувчи ачитқи бактериялар ва спора ҳосил қилувчи факультатив анаэроблар учрайди. Улар вегетатив шаклда бўлади. Катта қориндаги 1 г озиқ таркибида 10 млн дан бир неча 100 млн гача микроблар бўлади. Бактериялардан ташқари 30 турдан ортиқроқ инфузориялар борлиги аниқланган. Йигичка ичакда микроблар кам, чунки ичак шилимшиқ пардасининг шираси бактериоцит хусусиятга эга бўлиб, микробларнинг кўпайишига тўсқинлик қиласи. Йўгон ва тўғри ичакда микроблар кўп ва ҳар турли.

Ичакларда микробларнинг кўпайиши учун қулай шароит (намлик, озиқ моддалар, етарли температура) бўлишига қарамай, уларнинг кўпайиши чекланган. Чунки ошқозон ширасининг кислоталик бўлиши, 12 бармоқдаги ўт, ичак микроблари турларининг бир-бирига қарама-қаршилиги ҳамда сут кислота бактериаси ичак таёқчаси ва чиритувчи бактерияларга ҳалонатли таъсир этади. Янги сўйилган молнинг катта қоринидан ғолинган 500 факультатив анаэроб культуранинг 58%ни антогонист ва 11%ни патоген ҳамда шартли патоген микроблар ташкил этади.

Ҳайвонларнинг йўгон ичагида сапрофит микроблар билан бирга касалликни юзага чиқармайдиган патоген микроблар ҳам учрайди. Шу сабабли ҳам соғлом ҳисобланган ҳайвонларнинг тезаги касаллик манбаси бўлиши мумкин. Шунинг учун у маҳсус гўнг тўпланадиган чуқурларда сақланади ва кейин ўғит сифатида ишлатилади.

VI боб. ТАБИАТДА МОДДАЛАР АЛМАШИШИДА МИКРОБЛАРНИНГ ИШТИРОКИ

Моддаларнинг турли ўзгаришлари уларнинг айланиб юриши деб аталади. Шу туфайли табиатдаги моддаларнинг запаслари тугамайди. Ана шу жараёнларда микроорганизмлар актив иштирок этади, улар ўз ферментларининг ёрдами билан жуда хил-

ма-хил мураккаб органик моддаларни оддий анорганик бирикмаларгача парчалайди. Микроорганизмлар ўсимлик ва ҳайвон оқсалини тузиш учун ғоят зарур бўлган янги бирикмаларни синтез қиласди. Шу тариқа микроблар ернинг устки катламида ги ўсимлик қолдикларини ва ҳайвон үликларини табилий йул билан тозалашда катта иш олиб борадилар. Шунингдек улар азот, карбон, фосфор ва бошқа моддаларнинг алмашинишида иштирок этишади.

Табиятда азотнинг алмашиниши. Табиятда азот запаслари жуда кўп. Биринчидан, ерда яшаб турган организмлар таркибида талай миқдорда азот бор. Агар шу организмлардаги умумий углерод миқдори тахминан 700 млрд ни ташкил этса, улардаги умумий азот миқдори кам деганда 10—25 млрд га етиши керак. Ер юзидағи яшил ўсимликлар йил сайин тахминан 20 млрд углеродни карбонат ангирид шаклида истеъмол этса, ўсимликларнинг янги ҳужайра моддасини синтез қилишга ҳаракатчан ва сингадиган бирикмалар кўринишидаги азотдан 1 млрд дан 1,5 млрд гача керак бўлади. Шунча азот бутун ер юзининг 30 см тупроқ қатламида жойлашган шу элемент запасининг 3—5% ига тўғри келади. Ҳар хил тупроқлардаги ҳақиқий азот миқдори анча кенг доирада ўзгариб туради. 30 см қатламдаги азот миқдори тахминан: қумоқли подзол тупроқларда 6150 дан 15720, гилли қора тупроқда 13200, каштан тупроқларда 3510 ва торфли ўтлоқ тупроқларда 69600 кг га teng келади. Шундай қилиб, тупроқнинг барча хилларида ҳам амалда катта-катта азот запаслари бор. Бироқ, унинг асосий қисмидан ўсимликлар фойдалана олмайди. Чиринди парчалангандан кейингина (бунда азот минерал бирикмалар шаклига ўтади) азотни бирор хил экин истеъмол қиласди. Торфларда азот айниқса кўп бўлади. Бироқ у, олдин минералларга айланмас экан, ўсимликлар бу запасдан ҳам фойдалана олмайди. Микроорганизмларнинг ривожланиши учун шароит ноқулай бўлганлигидан, азотнинг минералларга айланishi жуда қийинлашиб кетади.

Атмосферадаги азот запаслари яна ҳам каттадир. Ҳар гектар тупроқ устидаги хаво устунида 80 минг т га яқин молекуляр азот бор. Шунча азот, ҳеч бўлмаганда, миллион йил давомида яхши ҳосил олиб туришин таъминлаб берган бўлар эди. Аммо кўпинча азот етишмай қолганлигидан экинлар жуда кам ҳосил беради. Бунинг сабаби шуки, таркибида азот бўлган бирикмаларнинг фақат кичик бир қисми ўсимликлар ўзлаштира оладиган шаклда бўлади. Атмосферадаги молекуляр азотгина эмас, балки тупроқдаги боғланган азотнинг талайгина шаклла-ри ҳам ўсимликлар учун азот манбаи бўла олмайди. Чунончи ҳайвонлар ва ўсимликларнинг қолдиқлари билан бирга тупроқка тушадиган оқсилли моддалар азоти, тупроқ чиринисининг азоти ва азотнинг бошқа кўпгина шакллари бу мақсад учун ярамайди. Бу мураккаб бирикмалар олдин ўзлаштиришга бир мунча қулай азот тутувчи бирикмалар шаклига кириши керак,

шундай кейингиңа уларни ўсимликлар үзлаштириши мүмкін. Юқоридагилардан күриниб турибдікі, азот тутувчи моддалар-нинг ўзгариш жараёнида табиатда биз учун фойдали томонға қараб бориши ҳам, фойдасыз томонға қараб бориши ҳам мүмкін. Шунинг учун тупроқдагы микробиологик жараёнларни фойдали томонға, яғни әкинларнинг ҳосилини ошириш томонға қаратиб, иш олиб бориши керак. Азот айланиб юриш жараёниниң бешта босқичларга булишимиз мүмкін:

1. Чириш ва туташ.
2. Аммонификация.
3. Нитрификация.
4. Денитрификация.
5. Азот тұплаш.

Чириш ва туташ бу мураккаб микробиологик жараён бұлыб, у чиритувчи аэроб ва анаэроб бактериялар, актиномицетлар ва мөфор замбуруғлар ёрдами билан үтады.

Чириш азотлы моддаларнинг микроблар томонидан парчаланишидір.

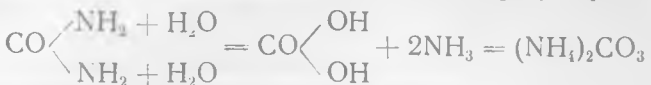
Туташ ҳаво бемалол тегиб турғандаги чириш жараёнидір. Чиритувчи микроорганизмлар ўзида фермент ишлаб чиқаради. Натижада мураккаб органик моддалар асосий оқсиллардан полипептидлар, пептон, альбумоза ва аминокислоталарға парчаланади. Бунда сассиқ ҳидли моддалар — индол, скатол, водород сульфит ажралиб чиқады. Бу моддаларнинг бир қисми ҳавога қайтарылады, бошқалари эса, масалан аммиак тупроқдагы анорганик тузлар билан құшилиб, аммоний тузларни ҳосил қиласы.

Ўсимлик ва ҳайвон қолдукларыда доим жуда күп миқдорда азот тутувчи органик моддалар бұлады. Шу муносабат билан уларнинг минералларға айланиши ўсимликларнинг азот билан озиқланиши учун мұхым ахамияттаға эга. Бу жараён давомида аммиак турланиб борганидан, у аммонификация деб аталады. Таркибида азот бұлған органик бирикмалар аммонификациясы талайгина микроорганизмлар таъсирида содир бұлады. Улар хилма-хил маҳсулоттар ҳосил қиласы.

Биз мочевина, хитин, оқсил моддалар, микроорганизмлар хамда чиринди моддаларнинг аммонификациясини күриб чиқамыз.

1. Мочевина аммонификациясыга алоқида уробактериялар групласи сабаб бұлады. Бу бактерияларни 1862 йили Пастер кашф этган эди. Уробактериялар кескин ишқорий реакцияли мұхитдагина яхши ривожланадиган аэроб микроорганизмлар групласыга киради. Бу бактериялар азот манбаи сифатида аммиакли тузлардан ёки мочевина гидролизланғанда ҳосил бұладиган эркін аммиакдан фойдаланады. Мочевина таркибида азот билан бир қаторда углерод бұлса ҳам, уробактериялар улардан фойдалана олмайды. Чунки углерод кучли оксидланған шаклда бұлады ва мочевина гидролизланғанда карбонат ангидрид күринишида ажралиб чиқады. Мочевинаның бу бак-

териялар таъсирида парчаланиш химизми жуда содда булиб, унинг дезаминланишидан иборатdir. Бу жараён уреаза ферменти таъсирида қўйидаги тенгламага мувофиқ боради:



Шу жараён давомида ҳосил бўладиган аммоний карбонат тузи кейинчалик қўйидаги тенгламага мувофиқ аммиак билан карбонат ангидридга парчаланади.



Уреаза ферменти кўпинча уробактерия ҳужайраларидан ташқарида учраганидан, мочевинанинг парчаланиш жараёни бу бактериялар учун фақат экологик аҳамиятга эгалигини билдиради холос. Лекин бу жараён бир қадар физиологик аҳамиятга эга бўлиши мумкин. Масалан, мочевинанинг ўша бактериялар фильтрати таъсирида парчаланмасдан тирик культурападар таъсирида зўр бериб парчаланиши шундан далолат беради. Мочевинада 47% азот бор. Шунинг учун у маълум бўлган ҳамма азотли ўғитлар орасида энг концентранган ўғит ҳисобланади. Мочевина фақат синтетик йўл билан олинмасдан, балки организмда азотли бирикмалар ўзгаришининг охирги маҳсулоти сифатида ҳайвонлар билан одамдан ҳам кўп миқдорда ажralиб туради. Катта ёшли одам бир суткада 30 г дан ортиқ мочевина ажратади. Ер юзидағи барча одамлар сонига ҳисоб қилинганда, бир кечакундузда чиқариладиган мочевина азоти 18 минг т дан, жами ҳайвонлар дунёси ҳисобга олинганда эса 150 минг т дан кўпроқ бўлади. Бу, йилга 60 млн т дан кўпроқ мочевинани ёки 20 млн т дан кўпроқ мочевина азотини ташкил этади. Уробактериялар мочевинани парчалаб, аммиак ҳосил қилмаганда, шунча ўсимлик мочевинадан фойдалана олмас эди.

2. Хитин — кўргина микроорганизмлар ҳужайра пустининг таркиби, шунингдек ҳашаротлар, қисқичбақасимонлар, жун, шох, туёқ ва бошқаларга киради. У жуда чидамли органик бирикмаларданdir. Организмлар нобуд бўлгандан кейин хитин тупроққа, сувга ва бошқа табииий мухитларга тушади. Микроорганизмларнинг ривожланиши учун шароит ноқулай бўлса, хитин неча миллион йиллаб деярли ўзгармаган ҳолда сақланиб қолади. Агар микроорганизмлар ривожланиши учун қулай шароит бўлса, хитин анча тез парчаланиб кетади. Хитиннинг парчаланишига спора ҳосил қилмайдиган таёқчасимон микроорганизм сабабdir. Бу бактерия углерод ва азот манбай сифатида хитиндан осон фойдаланади. Улар хитиназа ферменти орқали хитинни гидролизлантириб, аммиак ва эрувчан шакарлар ҳосил қиласи.

Хитиннинг гидролизи давомида бундай маҳсулотлар ҳосил бўлиши, уни парчалайдиган бактериялар культурасига мой кислота ҳосил қилувчи бактериялар юқтирилганда, мой кислота

ҳосил қилувчи бактерияларнинг зўр бериб ривожланиши ва кучли мой кислотали бижфиш бошланиши кузатилиши билан исботланади. Агар хитин гидролизланиб шакарлар ҳосил қилмаганда, мой кислотали бижфиш содир бўлмас эди. Чунки мой кислота ҳосил қилувчи бактериялар бундай чидамли бирикмани парчалай олмайди.

Хитин гидролизи икки даврда ўтади. Биринчи даврда глюказамин билан сирка кислота ҳосил бўлса, иккинчи даврда глюкоза билан аммиак ҳосил бўлади. Глюкоза билан сирка кислота углерод, аммиак эса азот манбаи бўлиб хизмат қиласди.

3. Оқсил моддалар — бу барча организмлар протоплазмасининг асосини ташкил этади. Улар нобуд бўлган ўсимлик, ҳайвон ва микроорганизмлар қолдиқлари билан бирга тупроқка кўплаб тушади. Бу бирикмаларнинг парчаланишида аммонификацияловчи алоҳида бактериялар, шунингдек актиномицетлар ва замбуруғлар иштирок этади. Шу микроорганизмларнинг барчasi табиатда жуда кенг тарқалгани учун ҳайвон ва ўсимликлар қолдиқларининг оқсиллари ҳамма тупроқ ва сув ҳавзаларида парчаланиб туради. Тупроқда аммонификацияловчи бактерияларнинг спора ҳосил қилмайдиган хиллари ҳам, спора ҳосил қиладиган хиллари ҳам кўплаб учрайди. Бироқ биринчи группа, яъни спора ҳосил қилмайдиган бактериялар энг кўп бўлади.

Аммонификация. Боғланган азотнинг асосий қисми тупроқда чиринди моддалар деб аталадиган моддалар шаклида бўлади. Улар ҳар қандай тупроқда ҳам жуда кўп миқдорда учрайди. Чунончи бир гектар чимли-подзол тупроқли ернинг ҳайдаладиган қатламида чиринди миқдори 100—120 т ни, қора тупроқли ерда эса ҳатто 300 т ни ташкил этади. Чириндидаги 5% азот бўлганда, тупроқ органик моддаларида умумий азот миқдори — подзол тупроқли ерларда 6 т га ва қора тупроқли ерларда 15 т га боради.

Тупроқ чиринди таркибига кирадиган моддаларнинг химиявий таркиби хилма-хилдир. Шунинг учун уларнинг турли компонентлари ҳам ҳар хил тезлика парчаланади.

Бир қанча маълумотларга кўра муътадил иқлим шароитида йил мобайнида тупроқ чиринди умумий запасининг 1% дан 3% гача қисми парчаланади холос. Тупроқ чиринди моддаларнинг таркибига углерод билан азот 10:1 нисбатда кирганида ва шу моддалар микроорганизмлар таъсирида парчаланганида, азотнинг бир қисми албатта эркин ҳолда қолади ҳамда аммиак шаклида тўпланади. Бу парчаланишининг бориши қуйидаги формула билан ифодаланиши мумкин.



Бу моддалар етарлича тезлик билан парчаланганда эди, ўсимликлар тупроқдаги азот запаслари ҳисобига азотли озиқлар билан осон таъминланарди. Бироқ микроорганизмлар таъсирида моддаларнинг бир мунча секин парчаланиши тупроқ

азотидан фойдаланиш имкониятини жуда чеклаб құяды. Тупроққа яхшироқ таъсир күрсатиш учун чиринди моддаларнинг парчаланишини тезлаштирадиган ҳар хил агротехника усулларидан фойдаланилади.

Нитрификация. Тупроқда аммонификация жараёнлари натижасида ҳосил буладиган аммиакли тузлар, аммонификациядан кейин яна оксидланиб, нитрат кислота тузларига айланади. Аммиак оксидланиб, оралиқ босқыч — нитрит кислота стадияси орқали нитрат кислотага айланадиган бу жараён нитрификация деб аталади.

Нитрификация жараёни утган асрнинг 70-йилларида кашф этилди. У қишлоқ хұжалигіда жуда мұхим ажамияттаға эга. Аммиак оксидланишнинг биохимиявий табиати 1877 йилдаёткисбот этилган бұлса-да, бунга сабаб буладиган бактерияларнинг соғ культурасини машхұр рус микробиологи С. Н. Виноградский ҳал құлды.

С. Н. Виноградский бу жараён икки группа микроорганизмларнинг кетма-кет таъсири натижасида содир бұлып, икки фазада үтишини аниқ белгилаб берди: олдин аммиакли тузлар нитрит кислотагача оксидланиади, нитрит кислота эса кейин оксидланиб, нитрат кислотага айланади. С. Н. Виноградский аммиакнинг оксидланиб, нитрит кислотага айланышыга бактерияларнинг учта авлоди: Нитрозомонас, Нитрозоцистис ва Нитрозоспира сабабчи бұлади деб таъриф беради.

Нитрит кислотанинг оксидланиб, нитрат кислотага айланышыга эса Нитробактер деб атаган бактерия сабабчи бұлади. Нитробактер групласига кирадиган микроблар соғ минерал субстратларда яхши ривожланади ва карбонат ангидридан фойдаланиб үз танасининг органик моддаларини синтез қила олади. Нитрификация иккита фазада үтади.

Биринчи фазада аммиак оксидланиб, нитрит кислотага айланади.

Иккінчи фазада нитрит кислота оксидланиб, нитрат кислотага айланади.

Денитрификация нитратларнинг охирги маңсулот сифатида молекуляр азот ҳосил қиладиган қайтарилиш жараёнидир. Микробиологик маънода, денитрификация нитратларнинг сұнгати турда қайтарилишидан иборат. Бу тур үз навбатида, бевосита ва билвосита денитрификацияга бұлинади, чунки ниҳоятда хилма-хил жараёнлар натижасида нитратлардан молекуляр азот ҳосил бўлиши мумкин. Бевосита денитрификацияда нитратлар денитрификацияловчи алоҳида бактериялар групласиганда қайтарилиши туфайли қайтарилса, билвосита денитрификацияда фақат аммониқислоталар билан нитрит кислота үзаро таъсир этади, бунинг натижасида ҳам молекуляр азот ҳосил булади.

Бевосита денитрификация тупроқ, гүнг ва сув ҳавзаларида жуда күп тарқалған денитрификацияловчи бактериялар ҳаёт фаолиятида содир булади.

Билвосита денитрификация натижасида ҳам тупроқдан азот йўқолиши мумкин. Бу ҳолда нитрит кислота билан аминли ёки амидли бирикмалар ўртасида соғ химиявий реакция содир бўлади. Микроорганизмларнинг бу жараёндаги роли, ҳақиқатан ҳам билвосита бўлиб, нитритлар ва аминли бирикмалар (асосий оқсил моддаларниш ҳисобига) ҳосил бўлишидан иборат. Нитратларни нитритларгача қайтарадиган ёки оқсил моддаларни парчалаб, аминокислоталар ва амидокислоталар ҳосил қиласидиган хилма-хил бактерияларнинг жуда кўп турлари билвосита денитрификацияга сабаб бўлади. Уларнинг ўзаро таъсири эса соғ химиявий йўл билан боради ва шу бактерияларнинг ҳаёт фаолияти учун ҳеч қандай аҳамияти бўлмайди.

Тупроқдаги азотли моддалар ўзгарганда доим аминли бирикмалар ва нитрит кислота ҳосил бўлганидан, билвосита денитрификация талайгина азотнинг йўқолишига сабабчидек кўринар эди. Бироқ аслида бундай эмас. Бу реакция кислотали шароитда боради. Қамдан-кам ҳолда кислотали реакцияга эга бўладиган ўзлаштирилган ерларда билвосита денитрификация унча авж олмайди.

Тупроқда эркин яшовчи бактерияларнинг молекуляр азот тўплаши. Ўсимликлар фақат минерал бирикмалар шаклидаги азотни ўзлаштира олади. Атмосферадаги молекуляр азотни эса ўсимликлар ўзлаштира олмайди. Маълумки, баъзи бир ўсимликларга азотли ўғитлар солинмаганда ҳам яхши ҳосил беради. Шунга асослануб тупроқда ҳаво азотини ўзлаштириб, ундан азотли бирикмалар ҳосил қиласидиган микроорганизмлар бордеган фикр туғилган эди. Бу ишни азот тўпловчи микроорганизмлар амалга оширади.

М. В. Федоровнинг ҳисобига кўра фақат азот тўпловчи бактериялар фаолияти туфайли ҳар йили экин экилиб турадиган ҳар гектар ерда 25 кг дан 50 кг гача, маданий экинлар эса 60 кг гача азот тўплаши мумкин. Азот тўпловчи бактериялар иккιи группага бўлинади:

1. Тугунакли бактериялар.
2. Тупроқда эркин яшовчи бактериялар.

Табнатда углерод алмасинишида микробларнинг иштиреки. Углерод фотосинтез маҳсулоти бўлиб, ернинг органик бирикмаларининг таркибига киради. Ҳавонинг таркибида 2300 млрд т, яъни 0,3% микдорда карбонат ангидрид бор. Кўк ўсимликлар бир йилда фотосинтез жараёнида 170 млрд т карбонат ангидрид ишлатади.

Одамлар ва ҳайвонлар нафас олганда кўмир, нефть ва торф куйганда, вулқонлардан чиқсан карбонат ангидриди кўк-яшил ўсимликларнинг фотосинтези учун етарли эмас. Саноат корхоналари ўсимликларга керакли карбонат ангидридни фақат 5—10%ни беради. Бу аҳволда ҳаводаги карбонат ангидриди бир неча ўн йилда оқсил, ёф, углеводлар ва бошқа органик бирикмаларга утар, ўсимликлар карбонат ангидрид билан таъмин-

ланмагани учун ўлар эди. Аммо табиатда микроорганизмлар бунга йўл қўймайдилар. Микроорганизмлар органик моддаларни минерализация қилишда ўсимликларнинг фотосинтезига керакли карбонат ангидридни етказиб берадилар. Ҳавога ердан карбонат ангидрид гази чиқиб қўшилиб туради. Бу жараён бўлмаганда карбонат ангидридни ўсимликлар узлаштириб, ҳавода карбон гази бутунлай қолмас эди.

Карбоннинг табиатда алмашиб туришида бир қатор микроорганизмларнинг иштироки бор. Алмашиб туриш асосан ачиш реакцияси билан боради. Нафас олиш ва ачиш жараёнларида микроорганизмлар турли мураккаб органик моддаларни парчалаб, оддий анерганик моддаларга айлантиради. Натижада ҳосил бўлган CO_2 газ шаклида ҳавога қўшилади.

Ачиш бу микроорганизмларнинг ферментлари таъсирида карбон сувларининг, мойларнинг, оқсилларнинг ва бошқа органик моддаларнинг парчаланиб биохимиявий ўзгаришидир.

Ачиш жараёнида спирт, сирка, сут кислотаси ва бошқалар ҳосил бўлади. Ачиш турлари қадим замонлардан маълум бўлган, чунки шу усул билан қатиқ, мусаллас, қимиз ва бошқа маҳсулотлар тайёрланиб келинган. Аммо сабабларини, биологик мазмунини Л. Пастер 1857 йилда исботлаб берган. У органик субстратлардаги ўзгаришлар микроорганизмлар ҳаёт фаолиятининг натижаси эканлигини аниqlаган.

Ачиш жараёни икки фазада ўтади:

1. Бошланиш ёки умумий фазасида ачиш анаэроб шароитида ўтиб, шакар пироузум кислотагача парчаланади.

2. Охиригина фазасида микроорганизмларнинг турига ва уларнинг ривожланиш омилларига қараб турли маҳсулотлар ҳосил бўлади.

Органик моддаларнинг ўзгаришида, фотосинтез жараёнида акомуляция бўлган энергия ташқарига чиқарилади. Шу энергиянинг бир қисмини иссиқлик сифатида микроб ҳужайрасига ишлатади ёки ташки муҳитга чиқарилади. Бижгиш ва нафас олиш жараёнларида кўп ўхшаш ҳодисалар бўлади, аммо нафас олиш жараёнида моддаларнинг оксидланиши охиригача бориб, сув ва карбонат ангидрид ҳосил бўлади, бижгиш жараёнидан сўнг эса кўп энергия сақланиб қолади. Масалан гексоза (глюкоза) оксидланишида 2884,8 кЖ ҳосил бўлади. Бу моддаларнинг бижгишида эса фақат 117,3 кЖ ҳосил бўлади. Бу шуни кўрсатадики, микроорганизмлар баравар массани олиш учун, масалан ачитқиларни, бижгиш жараёни оксидланиш жараёнига нисбатан 24,6 марта кўп шакар талаб қиласи. Шундан кўриниб турибдики, энергетик нуқтаи назаридан углеводларни бижгиш жараёнлари иктисодий самарали эмас. Юқорида айтиб ўтилганидек, ачишнинг спиртли, сирка, мой, сут кислоталари ҳосил бўладиган ачиш клетчатканинг ачиш ва бошқа турлари маълум. Бу процесслар карбон алмасинишида муҳим аҳамиятга эга.

Спиртли ачиш. Бу ачитқи замбуруғлари (сахаромицесс) ту-

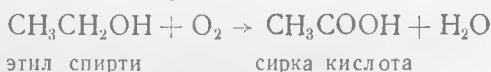
файли юзага келади. Ачишнинг асосий кузатувчилари турушлардир. Улар углеводларни бижкитиб, этил спирти билан карбонат, ангидрид ҳосил қиласи.

Тұрушлар туфайлы ізінде келадиган спиртли бижгишдан глюкоза молекула қойылады тенгламаға мувофиқ спирт билан карбонат ангидрид газига парчаланади.



Бироқ бу тенглама жараённинг охирги натижасини кўрсатади холос, унинг бориши эса бундан беқиёс даражада мураккаб.

Спиртли ачиш жараёни анаэроб ва аэроб шароитида булиши сабабли юқори ва паст температурада ачитувчи ачитқилар таъсирида ачийди. Барча суюқликларнинг ҳаракатланиши на-тижасида кўп миқдорда газ ажралиб чиқади. Бу жараёнда шакар ачиб, ундаги спирт миқдори 15% га етганда, ачитқилар кўпайишдан тұхтайди. Бактерияларнинг фаолияти туфайли этил спирти оксидланиб, сирка кислотани ҳосил қиласади.



Агар 14% гача спирти бўлган мусаллас оғзи очиқ идишда иссиқроқ жойга қўйилса, ундаги спирт оксидланиб, аввал сирка ангидриди, сунгра ундан сирка кислотаси ҳосил бўлади ва бу сирка дейилади.

СУТ КИСЛОТАЛИ ТИПИК (ГМОФЕРМЕНТАТИВ) ВА ТИПИКМАС (ГЕТЕРОФЕРМЕНТАТИВ) АЧИШ

Сут кислотали типик ачиш. Одам чорвачилик билан шуғулдана бошлаган дастлабки вақтларда ёк сутнинг ачиш ҳодисаси бўлган-у, лекин бу жараённинг сабабларини фақат ўтган асрнинг 60-йилларида Л. Пастер, қатиқдан алоҳида микроб топди. Бу микроб *Стрептококкус лактус* деб аталади. Ҳозирги вақтда сут кислота ҳосил қўлиувчи бактерияларнинг бир нечта авлодига кирадиган кўп вакиллари маълум.

Стрептококкус авлоднинг типик вакили — Стрептококкус лактус. Лактобактериум авлодининг кенг тарқалган вакиллари Лактобактериум булгариум, Лактобактериум ацидофилум, Лактобактериум казеум, Лактобактериум плантарум ва бошқадар.

Типик сут кислотали ачишни құзғатувчилари гексозанни парчалаб, иккита молекула сут кислотаси хосил қиладилар.



Бу бактериялар туфайли амалга ошадиган бижгишнинг охирги маҳсулотлар тенгламасидир. Охирги маҳсулот органик реакциясида ҳосил бўлган пироузум кислотадан ва водород бирлашишидан келиб чиқади.

Сут кислотали типикмас ачиш. Бу ачишнинг сабабчилари гетероферментатив сут кислотаси стрептококклар. Буларнинг вакиллари сут кислотадан ташқари учувчи кислоталар, хушбуй моддалар ва карбонат ангидридин ҳосил қиласидар. Хушбуй хидларни Стрептококкус парацитроворус ва Стрептококкус диацетилактуслар ҳосил қиласидар. Бу турдаги микроорганизмлар сут кислотали масаллиқларга яхши ҳид ва таъм берадилар.

Булардан ташқари сут кислотали типикмас ачишга, бактерия коли (ичак таёқаси) ва унга яқин турадиган бактерия лактус аерогенес микроорганизмлар сабаб булади. Сут кислота ҳосил қилувчи типикмас бактерияларнинг ҳаммаси факультатив анаэроблар жумласига киради, лекин муҳитда углеводлар булса, улар анаэроб шароитда бошқа органик биринчилар ҳисобига ҳам ривожланаверади.

Пропион кислотали ачиш. Пропион кислотали ачиш типикмас сут кислотали ачишга ўхшаб кетади. Бу ҳодиса пропион кислота ҳосил қилувчи алоҳида бактерияларнинг ҳаёт фаолияти туфайли содир булади. Бу бактериялар сут ва сут маҳсулотларида кўп учрайди. Булар шартсиз анаэроблар. Улар озиқ муҳитида ўстирилганда унинг юзасида колониялар ҳосил қилмайди. Ўсиши учун оптимал температура 14 даражадан 35 даражагача. Граммусбат, ҳаракатсиз таёқчалар. Пропион кислотали бижгишнинг энг кучли кузатувчиси Бакт, ацидипропиони пропион кислотали бижгишнинг охирги маҳсулотлари пропион ва сирка кислоталар, шунингдек карбонат ангидрид ва сувдир.



сүт кис-	пропион	сирка кис-	кар-
лота	кислота	лота	сонат
			ангид-
			рид

Пропион кислота ҳосил қилувчи бактериялар пишлоқ (сир) тайёрлашда кенг ишлатилади, асосан пишлоқнинг етилиши давридаги аҳамияти катта. Пропион бактериялар сут кислотани бижғитганда кўп миқдорда карбонат ангидрид ҳосил бўлиб, пишлоқнинг массасига тарқалади. Баъзи жойларда карбонат ангидрид гази кўпроқ тұпланиб пуфакчасимон камарлар ҳосил қиласидар.

Бакт.ациди пропионици витамин В₁₂ ҳосил қилиш хусусиятига эга, шунинг учун бу бактериялар микробиологик саноатда кенг ишлатилади.

Мой кислотали ачишнинг қўзғовчиларидан энг муҳимлари қўйнадагилардир:

1. Клостридиум Пастеранум — калта таёқча, спора ҳосил қиласидар ва шундан кейин дуксимон шаклини олади, атмосфера азотини ўзлаштириш хусусиятига эга.

2. Клостридиум фелзинеум — ташқи шакли жихатдан юқорида айтилган бактерияларга яқин туради, лекин пектиноза ферменти борлиги ва пектин моддаларни ачита олиши билан улардан фарқ қиласидар.

3. Клостридиум бутиликум — калта таёқча, углеводларни ачытеб, бутил спирт ҳосил қилади.

4. Клостридиум бутирикум — углеводни бижитиб, мой кислота ҳосил қилади, морфологияси жиҳатдан юқоридаги бактерияларга яқин туради. Бу группанинг ҳамма бактериялари спора ҳосил қилади ва ҳужайралари спора ҳосил қилғандан кейин дүк ёки нофора чүп күринишига эга бўлади. Буларнинг ҳаммаси облигат анаэроб. Мой кислотали ачиш анаэроб шароитда ўтади ва охирги натижасини қўйндаги умумий тенглама билан ифодалаш мумкин:



Мой кислотали ачишнинг қўзғатувчилари озиқларга тушганда мой кислота тўпланади. Бунда уларнинг таъми бузилади ва ҳайвонлар бундай озиқларни емайди.

Ацетон бутилли ачиш. 1862 йилда Л. Пастернинг аниқлашича, мой кислотали ачиш жараёни билан бир қаторда бошқа маҳсулотлар ба асосан талайгина миқдорда бутил спирт ҳам ҳосил бўлади. Кейинги пайтда мой кислотали ачиш жараёнида ҳосил бўлган маҳсулотларнинг ичидаги ацетон ва этил спирт ҳам борлиги аниқланди. Ачиш Клостридиум ацетобутиликум бактерия туфайли юзага келади. Морфологик белгилари мой кислотали ачишни қўзғатувчисига ўхшаган спора ҳосил қилади, ҳаракатчан, граммусбат, анаэроб. Мой кислотали ачишнинг қўзғатувчиларидан биохимиявий хусусиятлари билан фарқ қиласи.

1. Кислотали фазада бактериялар зўр бериб кўпаяди ва муҳитда мой, сирка кислоталарни тўплайди. Муҳит кислотали бўлиши туфайли бир қисм микроорганизмлар ҳалок бўлади.

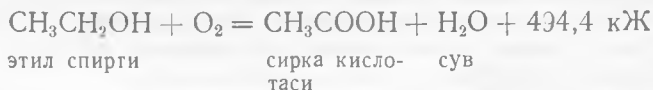
2. Ацетобутилли фазада кислоталилик пасайиб, ацетон, бутил ва этил спиртлар зўр бериб тўпланади. Сунгра тадқиқотларга кура иккинчи фазада сирка кислота ацетонга ўтади, мой кислота эса бутил спиртига. Бу қўйидаги тажриба билан аниқланган: агарда субстратта сирка кислота қўшилса, ацетон ҳосил бўлиши кўпаяди, мой кислота қўшилганда эса бутил спирт миқдори кўпаяди.

Туламас оксидланиш йўли билан аэроб шароитда углеводларнинг узгариши. Аэроб оксидланиш жараёнлари анаэроб бижғиш жараёнларидан оксидланадиган субстратнинг активлашган водороди бу ўринда молекуляр кислородга узатилиши ва у кислород таъсирида ёниб сувга айланиш билан фарқ қиласи. Бижғиш жараёнида водород тўйинмаган боғли бирор органик молекулага бирикади ва уни тегишли маҳсулотга қайтаради. Қайтарилган бу бирикмалар муҳитда бижғишнинг охирги маҳсулотлари сифатида кўп миқдорда тўпланади ва дастлабки органик моддаларнинг чала ёнишига сабаб бўлади. Ҳосил бўла-

диган түйинмаган молекулалар миқдори оксидланадиган моддан чиқадиган жами водородни биритириши учун айрим ҳолларда камлик қилиб қолади. Бунда водороднинг муҳитдаги босими ортиб кетади ва бир қисми молекуляр шаклда ажралиб чиқади (мой кислотали бижгишда, сут кислотали типикмас ачишда ва ҳоказолар).

Субстратнинг анаэроб оксидланишида водород акцепторларининг етилмаслиги кузатилмайди, чунки муҳитда доим етарли миқдорда молекуляр кислород бўлади. Бундай шароитда жараённинг тезлиги молекуляр кислородни активлашда иштирок этадиган ҳужайранинг фермент аппаратига боғлиқ бўлиши мумкин холос. Микроб ҳужайрасида водород билан кислородни актив ҳолга келтиришда иштирок этадиган нафас олиш ферментларининг тўплами бекаму кўст бўлса, органик модда жуда тез оксидланади. Микроб ҳужайрасида нафас олиш ферментларининг тўплами тўла бўлмаса, органик моддалар секин оксидланади ва кўпинча чала оксидланиш маҳсулотлари ҳосил бўлиши билан давом этади.

Этил спиртнинг оксидланиб, сирка кислотага айланиши. Сирка кислотали бактериялар этил спиртни оксидлаб сирка кислота ҳосил қиласи, бунда кўп миқдорда энергия пайдо бўлади. Сирка кислотали бактериялар ҳосил қилиш бижгишга ўхаш бўлади, аммо бу аэроп шароитда оксидланиш жараёнидир. Чунки сирка кислота бактериялар иштироқида карбонат ангидрид ва сувгача оксидланади, ҳақиқий бижгиш маҳсулотлари эса парчаланмайди.



1862 йили бу жараённи Л. Пастер аниқлаган. Қўзғатувчи Микодерма ацетини эса 1878 йили Ганзен деган олим ажратган.

Сирка кислотали бактериянинг ҳамма тури Ацетобактер авлодига бирлаштирилган. Буларга: Ацетобактер ацети, Ацетобактер пастерианум, Ацетобактер орлеаненс ва Ацетобактер шутвенбахинлар киради.

Сирка кислотани саноат усулида ишлаб чиқариш этил спиртнинг сирка кислотаси бактериялари билан оксидланишига асосланади. Саноатда сирка икки усул билан тайёрланади:

1. Француз усули — бунда Ацетобактер орлеаненс турдаги бактериядан фойдаланиб сирка кучсиз винолардан тайёрланади. Винода спиртнинг концентрацияси 10—12% дан ошмаслиги керак, чунки бу шароитда сирка ҳосил қиласидиган бактериялар ривожланиб, сирка кислотанинг максимал концентрациясини 9,5% га олиб боради.

2. Немис усули — бунда бактерияларнинг Ацетобактер шутвенбахин туридан фойдаланилади. Бу усул билан сирка тайёрлашда суюлтирилган спирт ишлатилади ва бук дарахтининг қириндилари тўлдирилган цилиндрический конуссимон бочка-

ларда ачитилади, чунки бу бактериялар бук дарахтининг қириндиларида яхши ривожланади. Иккала усулда ҳам ачитаётган суюқликка ҳаво кириб туриши керак. Шунда 11,5% га яқин сирка тұпланади.

ЦЕЛЛЮЛОЗАНИНГ АЧИШИ

Бу жараён целялюзанинг (фильтрқоғознинг) бактериологик косачасыда парчаланиши күзатылған пайтда кашф этилған. Тупроқ кесакчалари шу қоғознинг устига тушганда, қоғоз сарық доғлар билан қопланған ва аста-секин парчаланған. Шу парчаланған жойлардан калта таёқчалар ва кокклар топилған. Сұнгги тадқиқотларда бир неча тур бактерияларнинг соғ культураси олинди.

Целлюлоза үсимликлар ҳужайрасининг таркибида бұлади. У үсимликнинг барғы ва поясида 60% гача бор. Табиатда карбоннинг бир талай запаси үсимлик целлюлозаси клетчаткасида бұлади. Шу клетчатканы (целлюлозаны) үзгариши аэроб ва анаэроб шароитида үтади. Табиатда клетчатканынг парчаланиши тупроқда, сув ҳавзаларда, гүнгіда ва кавш қайтарувчи ҳайвонларнинг овқат ҳазм қиладиган йүлларда үтади.

Анаэроб шароитида клетчатканынг парчаланиши. 1875 йили рус тадқиқотчиси Л. Попов микроорганизмлар анаэроб шароитида клетчатканы парчаланиши, целлюлозали моддалар (дарә балчиғи) бижғиганда метан билан водород ажралиб чиқишини аниқлаган. Гүнгінинг анаэроб шароитда бижғиши текширилғанда ҳам шунга үхшаш маңсулотлар топилған.

Таниқли микробиологлардан бири В. Л. Омелянский үтган аср охирларыда үтказған йирик текшириларда целлюлоза анаэроб йұлы билан парчаланғанда иккита бактерия иштирек этишини аниқлашга муваффақ бўлди. Бу бактерияларнинг бири целлюлозанинг бижғиши маңсулотлари орасида талайгина водород ҳосил қиласа, иккінчиси күргина метан ҳосил қиласа. Бирикти бактерия Бацилюс целлюлоза гидрогеникус, иккінчиси эса Бацилюс целлюлоза метаникус. Иккінчиси бириктидан кичикроқ, аммо иккаласининг шакли нөфора таёқасига үхшайди. Уларни бир-биридан ажратадиган асосий белгилари шуки, Бацилюс целлюлоза метаникус споралари Бацилюс целлюлоза гидрогеникус спораларидан тезроқ униб чиқиб, вегетатив шаклини олади. Шундан фойдаланиб, иккаласини бир-биридан ажратиш учун метан ҳосил қиласа күзатувчининг споралари униб чиқиб вегетатив шаклига үтгандан сұнг күлтүра иситилса, водород ҳосил қиласа күзатувчининг споралари ҳалок бўлмайди ва униб чиқади. Целлюлозаны парчалайдиган микроблар кавш қайтарувчи ҳайвонларнинг овқат ҳазм қилишида мухим роль үйнайди. Улар целлюлозанинг 75% га яқинини парчалаб, дагал хашакларнинг ҳазм бўлишини оширади.

Метан бижғишининг қўзғатувчиси витамин B_{12} ҳосил қиласа, шунинг учун витамин B_{12} саноат йұлы билан ишлаб чиқарылганда шу микроорганизмлардан фойдаланади.

Аэроб шароитда клетчатканинг парчалаши. Табиатда клетчаткани парчалайдиган аэроб микроблар кенг тарқалган. Бу жараённи С. Н. Виноградский кашф этган ва учта группага бўлган:

1. Цитофага авлодининг учлари бироз қайрилган ўткир таёқчалар.

2. Целлвибрио авлоди — уни бироз қайрилган узун таёқчалар.

3. Целлфалцикула авлоди — уни ўткир калта таёқча. Бу микробларнинг таъсирида целяюзоза кучли парчаланади. Целяюзозани замбуруглар ва актиномицетлар ҳам парчалайди. Азвал улар целяюзозани гидролизлайди, сўнгра эса карбонат ангидрид билан сувгача оксидлайди. Тупроқ бактериялар билан замбуруглар целяюзозадан ташқари, пентозанлар, пектин моддалар ва лигнинни ҳам оксидлайди.

Пентозанлар — ўсимлик тўқималари ҳосил бўлишида доимоцеляюзоза билан бирга бўлади. Улар тўқималарда озроқ миқдорда учрайди. Пентозанлар гидролизида ҳосил бўладиган пентозанлар аэроб бактериялар Бац.астероспорус ҳамда замбуруг Мукор столонифер таъсирида оксидланishiдан ташқари, сут кислота ҳосил қиливчи бактерияларнинг баъзи турлари Лактобактериум пентоацетикум таъсирида ҳам бижгиб, сут ва сирка кислоталар ҳосил қилиши мумкин.

Пектин моддалар ҳам ҳар аэроб микроорганизмлар таъсирида оксидланади. Улар ўсимлик ҳужайраларини бир-бирига биректириб турувчи моддалардир, яъни бу ўсимлик ҳужанраларини мустаҳкамлаб туркумларга айлантирадиган ҳужайралараро моддалардир. Шу моддалар микроорганизмлар таъсирида аввало галактуран кислота, галактоза, арабиноза, ксилоза, сирка кислотагача гидролизланади, сўнгра эса аэроб бактериялар Бац. Субцилис ҳамда замбуруглар Мукор столонифер иштироки билан карбонат ангидрид ва сувгача ҳам оксидланади. Анаэроб бактериялар таъсирида мутлақо парчаланмайдиган галактурон кислотанинг ҳам юқорида айтиб ўтилган микроорганизмлар таъсирида 90—95% и оксидланади.

Лигнин ёғочланган ўсимлик тўқимаси таркибига киради ва мураккаб ҳамда барқарор бирикмалардан иборат бўлади. Лигнинни Мерулиус лакриманс ва Мукор хломидоспорус рацемозус деган замбурглар ва баъзи бактериялар зўр бериб парчалайди. Шу замбуруглар таъсирида ёғоч 84% целяюзозадан иборат бўлган лиқилдоқ сарғиш массага айланади. Ёғочнинг шишимшиқланиши кўпинча тропик ўрмонларда учрайди.

ОЛТИНГУГУРТ, ТЕМИР ВА ФОСФОРНИНГ ТАБИАТДА АЙЛАНИШИ

Олтингугуртнинг айланиши. Олтингугурт ва унинг бирикмалари ҳайвон ва ўсимликлар оқсилининг ҳамда кўпчилик органик ва анерганик бирикмаларнинг асосий қисмидир. Табиатда олтингугуртни, унинг бирикмалари ва водород сульфидни ҳу-

жайралар ичидә элементар олтингүгүрт түпласмасдан, сульфат кислотагача оксидлайдиган бактерияларнинг катта группаси түплайди. Булар тио бактериялар деб аталади. Олтингүгүрт түплөвчи бактериялар аутотрофлар, улар учун олтингүгүрт озиқ мөддаси бўлиб хизмат қиласди. Буларга ипсимон, тионбактерлар ва фотосинтез қиласдиганлар киради.

Фосфорнинг алмашиниши. Азот сингари фосфорнинг ҳам тирек организмлар ҳаёт фаолиятида аҳамияти катта. Фосфорсиз оқсиликлар синтезланмайди, ўзак мөддаларда ҳам фосфор талайгина бор. Фосфор тупроқнинг таркибида ҳам кўп. Академик Д. Н. Прянишниковнинг ҳисобига асосан тупроқда фосфорнинг миқдори 1 га да 3 дан 5 т гача, гумус кўп бўлган қора тупроқларда эса б 6 гача боради. Фосфорнинг табиатда алмашинишида микроорганизмларнинг аҳамияти аниқ бўлганига қарамай, соғ фосфор микробларининг культурасини 1935 йили Р. А. Менкина аниқлади. Р. А. Менкина спора ҳосил қиласдиган ва спора ҳосил қиласдиган икки группа микроорганизмларни аниқлади. Спора ҳосил қиласдиган группа микроорганизмларидан фойдаланиб, саноатда фосфорабактерин номли ўғит тайёрланади.

Темир бирикмаларнинг алмашиниши. Табиатда бир группа микроорганизмлар ўз ҳужайрасида FeCO_3 ни оксидлаб, танасининг сиртида түплайди. Булар темир бактериялар деб аталади ва атрофидаги муҳитдан темир карбонатнинг сувда эрийдиган тузларини ютади ҳамда темир гидрооксидга айлантиради. Бундай оксидланишдан ажralиб чиқадиган энергиядан шу бактериялар карбонат ангиридни ассимиляция қилиш учун фойдаланади. Бу бактериялар группасидан Лептотрикс Гренотрикс, Хломидотрикс ва Клодотрикс энг муҳим аҳамиятга эга.

VII боб. АНТИБИОТИКЛАР.

Ч. Дарвии табиий ташлаш ва турлараро курашни биринчи бўлиб илмий асослаб берган. Турли микроорганизмлар орасидаги қарама-қаршиликларни биринчи бўлиб Л. Пастер 1887 йилда кўрган эди. У куйдирги касалининг қўзғатувчиси билан чиритувчи бактериялар бўлса, биринчилари ривожланмасдан ҳалок бўлишини аниқлади. Баъзи микроорганизмларнинг ҳаёт фаолиятига бошқа микроорганизмларнинг тўққинлик қилишини И. Мечников ҳам англаган. И. И. Мечников қариш «назариясини» ҳамда даволаш мақсадлари учун микроорганизмларнинг ана шу хоссасидан фойдаланишни таклиф этди. Жумладан, ичакдаги заарли чиритувчи бактерияларнинг ҳаёт фаолиятини тухтатиш учун сут кислота ҳосил қиласдиган бактерияларни татбиқ этди, яъни сут кислота ҳосил қиласдиган бактериялар билан ачитилган сут маҳсулотларни истеъмол қилишни таклиф қилди.

1871—1872 йилларда В. А. Манассеин ва А. Г. Полотебнев Йенициллиум авлодидаги замбуруғлар патоген бактерияларнинг ўсишини тўхтата олишини кўрсатди. Антисептик хусусият-

тә эга бүлган бактериялардан олинган антибиотикни эса Р. Эммерих ва О. Лев тавсия этишган. Унга пиоционоза деб ном беришган. Пиоционоза күк рангли бактериянинг маҳсулотидир. 1929 йили А. Флеминг мөғор замбуруғининг Пенициллиум нотатум бульон культурасининг фильтрати антибактериал хусусиятга эга эканлигини исботлаб берди. 1940 йилда Э. Чейн ва Г. Флори Пенициллиум замбуруғидан даволаш препаратини солди. 1942 йилда эса З. В. Ермольева Пенициллиум кристозум замбуруғидан пенициллин антибиотигини тайёрлаб даволашга тавсия этди.

Антибиотиклар ҳақидаги таълимотни ривожлантиришда Н. А. Красильников, А. И. Кореняко, М. И. Нахимовская ва бошқаларнинг ишлари катта аҳамиятга эга. Сут кислота ҳосил құлувчи микроблардан сут кислотани ҳосил қилишдан ташқари юқори температура ва кислоталарга чидамли ҳамда күпчилік микробларга ҳалокатлы таъсир этувчи антибиотиклар тайёрланади.

Хозир күп антибиотикларнинг химиявий таркиби үрганилган, шунга күра мазкур антибиотикларни табиий маҳсулотлардан олиш билан бирга сунъий, яъни синтетик йўл билан ҳам олиш мумкин. Антибиотиклар медицина саноат корхоналарида маҳсус усуллар билан олинади. Табиий антибиотикларни олиш учун замбуруғ, актиномицетлар ва бактерияларни озиқ муҳитига экилади, маълум вақтдан сўнг, униб чиққа, антибиотикларни ферментатерларда экстракция қилиб тозаланади, концентрацияланади ва заарсизлиги синааб кўрилиб, активлиги текширилади. Антибиотиклар бир қатор сезгир микробларга таъсир этиб, уларнинг ривожланиши ва биохимиявий активлигини пасайтиради ёки ҳалок қиласида. Антибиотик номи ҳам иккита грекча сўзлардан иборат: анти — қарши, биос — ҳаёт деган маънони англатади, яъни антибиотик ҳаётга қарши моддалардир. Антибиотикларни классификацияси турли принципларга асосланади (олиниш манбаларига, химиявий хусусиятларига, антибактериал спекторига ва ҳоказо). Аммо кўпинча уларни таъсир этиш спекторига қараб классификация қилинади. Шунга асосан ҳамма антибиотиклар учта группага бўлиниади:

1. Граммусбат микроорганизмларга таъсир этадиган хусусиятга эга бўлганлар. Буларга пенициллин ва макролид (эритромицин, олеандомицин) группасидагилар киради.

2. Кенг кўламда таъсир этувчи антибиотиклар. Буларга граммусбат ва грамманфий микробларнинг күпчилик турлари га таъсир этадиган антибиотиклар (левомицин, тетроциклинын, стрептомицин ва аминогликозидлар) киради.

3. Замбуруғларга таъсир этувчи антибиотиклар (нистатин, леворин, гризофульвит) киради.

Бир хил антибиотиклар микробларга таъсир этиб, уларнинг кўпайишига йўл қўймайди. Антибиотикларнинг бундай таъсир этиши — бактериостатик таъсир этиш дейилади. Иккинчилари

эса кучли таъсир этиб, уларни ҳалокатга ҳам олиб келиши мумкин. Антибиотикларнинг бундай таъсир этиши бактерицид таъсир этиш дейилади. Бактериостатик таъсир этувчи антибиотикларни қўллашда, антибиотикларнинг концентрацияси доимо беморнинг қонида бўлиши кераклигига эътибор қилиш керак, чунки маълум концентрацияси пасайса, микроорганизмлар яна ривожланиб кўпаяди. Бактериоцид таъсир этиш натижасида антибиотиклар концентрацияси маълум даражада кўтаришса, микроблар ҳалок бўлади. Охирги 25 йил мобайнида бир неча минг антибиотиклар кашф этилган, аммо медицина ва ветеринарияда қўлланадигани юзтадан ошмайди, чунки баъзилари микробларга ҳам, одам ва ҳайвонларга ҳам ёмон таъсир қиласи. Антибиотик моддалар замбуруғлардан, актиномицетлардан, бактериялардан, ўсимликлардан ва ҳайвонларнинг тўқималаридан олинади. Могор замбуруғларининг Пенициллиум ва Аспергиллиум группаларидан актив антибиотиклар тайёрланади. Пенициллин могорлардан пенициллин, феноксиметиллин,ベンзилпенциллин, бициллин, ампициллин, карбенициллин, метициллин, оксацеллин, клоксациллин ва бошқалар; аспергиллиум мордордан аспергиллин, фумигацин, клавацин ва бошқа антибиотиклар тайёрланади. Нурсимон, яъни актиномицет, замбуруғлар ҳосил қилувчи антибиотиклардан стрептомицин, биомицин, ауреомицин, хлормицетин, террамицин ва бошқа ниҳоятда актив антибиотиклар олинади. Бактериялар ишлаб чиқарувчи антибиотикларга бацитрацин, полимиксин, грамицидин, субтилин ва бошқалар киради. Бу антибиотиклар микроб организмга замбуруғлардан олинган антибиотиклардан кучсизроқ таъсир этади.

Ҳайвонлар организмидан олинган антибиотикларга: эритрин, экмолин ва лизоцинлар киради.

Эритрин — қондан, яъни эритроцитлардан, экмолин — балиқ тўқималаридан олинади. Лизоцин сут, қон зардобида, тухума, сўлакда, кўз ёшида бўлади ва шу суюқликлардан олинади.

Ўсимликлар организмидан фитонцид деган антибиотиклар олинади. Фитонцидлар: саримсоқ пиёзда, пиёзда, лимон, терак баргига ва бошқаларда кўп бўлади. Замбуруғдан, актиномицетлардан, бактериялардан олинган антибиотиклар яхши ўрганилган. Ҳайвонлар организмидан, ўсимликлардан олинган антибиотиклар ҳозирча тўлиқ ўрганилмаган ва шу сабабли улар медицина ва ветеринарияда кам қўлланади. Антибиотиклар қўйидаги талабларга жавоб бериши керак:

1. Ниҳоятда паст (10—50 мкг) (мл) концентрацияда ҳам бактериоцид ёки бактериостатик хоссаларга эга бўлиши;
2. Организмга ёмон таъсир этмаслиги ва организмга юборилганда ўзининг активлигини йўқотмаслиги;
3. Организмнинг физиологик ҳолатини бузмасдан микробларнинг ҳаёт фаолиятига ёмон таъсир этиши керак.

Мавжуд мингтадан кўпроқ антибиотиклардан фақат юзтага яқини шу талабларга жавоб беради. Антибиотиклар физик-

химиявий хоссалари билан ҳам, муайян патоген микробларга таъсир этиши билан ҳам бир-биридан фарқ қиласи. Модомики, шундай экан, ҳар хил инфекцион касалликларни даволаш учун антибиотикни тұғри танлаш талаб этилади. Антибигетикларнинг антимикроблиги суюқ озиқ мұхитларда ёки зич озиқ мұхитларда шу антибиотикка сезгир тест микробларнинг үсіншіні тұхтатиши билан аниқланади. Масалан, пенициллин учун тест микроб бу 209-тилла рангли стафилакокк, стрептомицинга эса Бац. субциллес, Бац. микондес, Бац. коли ва бошқалардиди.

Антибиотикларнинг активлиги шу тест микробға антимикробли таъсир этиши антимикробнинг әңг кам миқдоридир. Антибиотикларнинг актив таъсир этиши бирлиги (М. Е.) халқаро бирлик деб аталади. Бу антибиотикнинг активлигини күрсатадыган миқдоридир. Халқаро таъсир этиши бирликтегі мавжуд ва қуруқ модда микрограмм билан үлчанади. Масалан, пенициллиннинг бир халқаро таъсир этиши бирлиги 0,6 мкг га, стрептомициннини 1 мкг га ва биомициннини 1 мкг га тенг. Шунинг учун антибиотикларни танлашда бир неча талабларға әзтибор бериш керак. Бириңчидан, микробларға таъсир этадыган антибиотикларни күллаш ва уларнинг миқдори шу микроорганизмларға таъсир этадыган бўлиши шарт. Баъзи антибиотикларни ўзак даврда қўллаш мумкин эмас, чунки микроорганизмлар унга ўрганиб кетади ва сезгирлигини йўқотади.

Замбуруғлардан олинган антибиотиклар. Пенициллин — Пенициллиум нотатум, Пенициллиум крустозум, Пенициллиум хризоденум ва бошқа турли Пенициллиум замбуруғларнинг ҳаёт фаолиятида ҳосил бўлган моддадир. 1928 йили А. Флеминг деган олим биринчи бўлиб моғордан антибиотик тайёрлаб, унга пенициллин номини берган.

Пенициллин олиш учун моғор маҳсус озиқ мұхитига экилади, бу мұхитда моғор кўпайған сайин пенициллин тұпланади. Пенициллиум замбуруғлари учун оптималь ҳарорат 24—26 даража. Шу температурада ҳаво етарли бўлса, яъни аэрация бўлиб турса, пенициллин 5-6 кунда максимал миқдорда тұпланади. Озиқли суюқликни фильтрлаб, маҳсус усулда химиявий йўл билан тозаланади. Натижада кристалл ҳолдаги препарат ҳосил бўлади. Пенициллинни кристалл ҳолга келтиришдан мақсад унинг чидамлилигини оширишдир. Пенициллин оқ рангли, кристалл порошокдир. У уй температурасида ўз активлигини уч ва бундан кўпроқ йилгача йўқотмайди. Сув ва физиологик, глюкоза, новокайн ва бошқа эритмаларда яхши эрийди. Пенициллин эритмаси асосан мускулларға юборилади, аммо ниҳоятда оғир септик ҳолатларда вена қон томирларига ҳам юборилади. Пенициллиннинг камчилиги шуки, у организмдан буйрак орқали тез чиқади, ошқозон шираси билан парчаланади ва овқат ҳазм қиласидыган йўлларда ниҳоятда кам шимилади. Шунинг учун бу препарат ичилмайди. Сўнгги вақтда феноксилиметилпенициллин, оксациллин, диклоксациллин каби кис-

лотага чидамли ярим синтетик препаратлар пайдо булиб, улар овқат билан берилади. Пенициллинни организмда узоқ вақт сақлаш ва у юқумли касални құзғатувчиларга узоқ муддат таъсир этиш учун бир қатор дюрант препаратлар құлланылади. Бундай препаратлар сувда узоқ эрнійди, организмдан тез чиқарылмайды. Буларга новоциллин (сүткада икки марта юборилади), әкмоновоциллин (сүткада бир марта юборилади), бициллинлар 1, 2, 3, 4, 5 (бир-икки хафтада бир марта әмла-нади) киради.

Табиии пенициллинлар граммусбат микробларга таъсир этиб, грамманфийларга таъсир этмайды. Уларга стрептококклар, стафилококклар ва пневмакокклар жуда сезгирдір. Таёк-часимон микроблар коккларга нисбатан пенициллин таъсирига чидамлидір. Табиии пенициллин сарамас, пастереллез, күйдірги, некробактериоз, инфекцион мастиитни ва бошқа юқумли касалникларни құзғатувчиларига таъсир этады.

Гризофульвинни асосан Пенициллиум гризофульвин замбуруғи ҳосил қиласы. У құтири касалини даволашда яхши натижә беради. Препарат овқат ҳазм қиласынан органлар орқали қонға үтады ва терининг мускул ёғ түқималарида күп миқдорда тұпланды. Гризофульвиннинг ярми жүнларнинг сиртида, терининг эпидермиясіда тұпланиб, құтири касалининг құзғатувчисини терининг ичига үтишига түсқинлик қиласы.

Антибиотик құтири касалининг құзғатувчисини үлдірмасдан уннинг ривожланишига түсқинлик қиласы.

Актиномицет замбуруғлар ҳосил қиласынан антибиотиклар. Стрептомицин Актиномицес гробиспорус стрептомицин деган актиномицетдан олинади. Бу антибиотик 1943 йилда Шати ва Ваксманлар томонидан кашф этилган. Стрептомицин оқ кристалли порошок, сувда яхши эрийди, қайнатылганда үз активлигини пасайтиради. Стрептомицин кенг күламда таъсир этувчи антибиотик, мускул орасига юборилади ва тез тарқалади (емирилади), граммусбат ҳамда грамманфий микробларга таъсир этады. Бу антибиотик стафилакокклар, стрептококклар, сальмонеләс касалини ва кислотага қарши туриш қобилиятика әга бұлган сил касалининг құзғатувчиларига таъсир этиб, ҳалокатта олиб боради. Стрептомицин пенициллинга нисбатан микроб ҳужайрасига кечроқ 4 соатдан сүнг таъсир этади ва муҳитда қанча концентрацияси юқори бұлса, шунча күп миқдорда ҳужайрага киради. Аммо стрептомицин бирмұнча захарлы антибиотикдір. Уннинг таъсирида альбуминуря бўлиши мумкин. Айрим касал кишиларнинг марказий нерв системасига таъсир этиб, гандираклаш, бош оғриги, айрим ҳолларда нерв тармоқларыда чала фалажланиш ҳодисаси рўй бериши мумкин.

Стрептомициннинг камчилиги шуки, микроблар стрептомицинга тез үрганиб, уннинг таъсирига чидамли булиб қолади. Шу жумладан микробактерияларнинг баъзилари эса үзининг ривожланишига шу антибиотикни талаб қиласы. Шунинг учун стрептомицин пенициллин билан биргаликда құлланади. Стреп-

томициннинг активлиги аэроб шароитда кучаяди, аммо анаэроб, замбуруғ, рикетсия ва вирусларга таъсир этмайди, ривожланишини тұхтатмайды.

Хлоромицетин 1947 йилда актиномицетларнинг культурал суюқлигидан ажратиб олинган. Совет олимлари шунга үшаш препаратни левомицетин деган ном билан 1949 йилда синтезлашды.

Левомицетин кристалл қолдаги порошок бұлиб, у 5 соат қайнатишига чидайды. Граммусбат ва грамманфий бактерияларга, шунингдек рикетсияларға актив таъсир этади. Левомицетин күпинча сувга құшиб ичилади, қон томирига ҳам юбориш мүмкін. Бу антибиотик бактериостатик таъсир этади.

Неомицин — антибиотикларнинг комплекси. Бунга колимицин, мицерин ва бошқалар киради. Неомицин актиномикус фрадис ва бошқа замбуруғлардан олинган. «В» неомицин сульфат бирикмаси құлланылади. Бу антибиотик сувда яхши эрийди, аммо спиртларда эриши камаяди. Эритмада ва қуруқ ҳолда икки йилгача сақланса, активлигини пасайтиrmайди.

Неомицин кенг күламда таъсир этувчи антибиотик бұлса ҳам клостирилар, замбуруғ ва күк йирингли таёқчаларнинг сезигрлиги унга паст, аммо микробларга эса активлиги стрептомицинга күра юқоригоқ.

Хлортетрациклин (биомицин) — 1948 йилда Актиномикус ауриофациенс деган актиномицетдан олинган. Бу антибиотик кристаллари сувда эрийди. У күпчилик граммусбат ва грамманфий микробларга, содда ҳайвонларга, баъзи вирусларга ва рикетсияларга кучли таъсир этади. Биомицин заҳарли антибиотик бұлғаны учун уни катта миқдорда ишлатиш ҳам жигарда микроскопик үзгариш ҳосил қилиши мүмкін. Бу антибиотик ҳар 4 соатда сув билан ичилса, организмда 16 соатгача сақланиб, кейин сийдик билан чиқиб кетади. Биомицин ёш ҳайвонларга берилса, уларнинг үсиш ва ривожланиши тезлашади. Бу ҳайвонларнинг тирик массаси биомицин олмаган ҳайвонларга нисбатан 15—20% юқори бұлади.

Эритромицин — Актиномикус эритреуснинг культурал суюқлигидан ажратиб олинган. Микробларга таъсир этиши пенициллинга үшаш бұлса-да, пенициллинга сезигр әмас. У микробларнинг ривожланишига ҳам таъсир этади. Асосан граммусбат ва баъзи грамманфий микробларга, рикетсияларга ҳамда клостирияларга таъсир этади. Аммо стрептококкларға ниҳоятда зүр таъсир этади. Шунинг учун стрептококклар ҳайвонларда құзғаган касалликни даволашда кенг құлланади.

Бактериялар ҳосил қыладыған антибиотиклар. Грамицидини биринчи бұлған Бац. бреус тупроқ микробдан Р. Ж. Дюбо 1939 йилда ажратған эди. СССРда эса 1942 йилда Г. Ф. Гаузе ва М. Г. Бражникова грамицидин «С» ни Москва атрофидаги тупроқда яшайдыған микробдан олдилар. 1956 йилда шу антибиотик синтезлаб олинди.

Грамицидин С ёки Совет грамицидинининг таркибиға беш-

та аминокислоталар киради. Улар кристалл шаклида булиб, сувда эримайди. Фақат спиртда эрийди. Шунинг учун грамицидин С ампулада стерилланган 4% ли спиртли эритма шаклида тайёрланади. Бу антибиотик иссиқлиги 120 дара жаңа бұлған автоклавда 30 минут давомида истилганды ҳам үз кучини йүкотмайди. Беморларга құллашда эса грамицидиннинг спиртли әритмасы 100 ҳисса стерилли сувга аралаштирилиб ишлатылади, бундай қолда у үз кучини уч кунгача сақтайтын. 1 : 1 млн га суюлтирилған қолда ҳам грамицидин йирипгли микроблар—стафилакокк ва стрептококкларны ҳалокатта олиб боради. Бу антибиотик қоқшол, күйдирғи, колибактериоз, газлы гаигрена ва бошқа қоқумли касалликларнинг құзғатувчиларини ҳалок этади. Антибиотик захарлы, эритроцитларни гемолиз ҳодисага сабіл боради. Уни қон томирига юбориб бұлмайди. Аммо шилемшиқ пардаларга ва терига, шунингдек, йирипгли яраларга суркаш ва у билан оғизни чайқаш мүмкін. Сигирларнинг қоқумли мастит касали даволанади. Полимиксин «В» — 1947 йилда кашф этилган Бац. полимикса номлы микроблардан олинган. Бу турдаги антибиотикларнинг бир нечтаси топылған ва бир группага бирлаштирилған. Буларга Полимиксин В, Е, М лар киради. Полимиксинлар ва уларнинг тузлари қуруқ ҳолатда бир неча йиллар үз активлигини йүкотмайды. Сувли әритмалари эса совуқда үз активлигини 7 кун сақтайтын. Бу группа антибиотиклар овқат ҳазм қилиш системасидаги касалликларни құзғатувчиларига ва замбуруғларига кучли таъсир этади.

Хайвонлар организмидан олинган антибиотиклар. Томск университетининг олимі П. Н. Лашенков 1909 йили идишга құйплған тухумнинг суюқлиги очиқ қолғанда ҳам чири маслигини күрди. У тухум суюқлигіда микробларга қарши турадиган моддалар бор деган фикрга келди. Шу түғрида кейинчалик «Тухум оқсилиниң микробларга қарши туриши ва улар рибожланишининг тұхтатиши хусусияти» деган мақола ёзади. 1922 йили А. Флеминг фақат тухумнинг оқсили әмас, ҳайвонлар ва үсімліктар ишлаб чиқарған моддалар ҳам ана шу хусусиятга зәға эканligини аниқлади. Шу моддага Ф. А. Флеминг лизоцим деб ном берdi. 1938 йилдан бери СССРда лизоцим модда билан З. В. Ермольева шуғулланади. Унинг аниқлашича, лизоцим модда тухумнинг оқсилида, бурун шилемшиғида, күз ёшида, сұлакда, ҳомиланинг түқималарыда ниҳоятда күп бұлар экан.

Лизоцим микроб ҳұжайрасининг қобиғини парчалаб, микробларни лизис ҳодисага олиб боради. Граммусбат микробларга кучлироқ, грамманфий микробларга эса камроқ таъсир этади. Лизоцим суюлтирилған қолда ҳам бир соатдан сұнг таъсир этади. Токсигенлигі йүқ, биостимуляторга үхшаб организмнинг қимоя воситаларини активлаштиради.

Эритрин — бу антибиотикни 1946 йилда Л. А. Зильбер ва Л. М. Якобсонлар одам ва ҳайвонлар қонидан топишган. 1 л қон әритрацитлардан фақат 10—12 г әритрин олинади. Бундан

ташқари эритринни қуёнларнинг жигаридан, одам ҳомила пардасидан ҳам олиш мумкин.

Эритрин сувда яхши эрийди. 50 мг мл да бўлганда стафилакокк ва стрептококкларнинг ривожланишини тұхтатади.

Экмолин З. В. Ермольева 1950 йили балиқ түқималаридан олган антибиотикдир. Кам заҳарли, граммусбат ва грамманий микробларга таъсир этади. Организмда қон томирларини қенгайтиради. У антигистоминлик хусусиятига эга. Экмолинни касал молга ичириш, ингаляция ёки мускулларига укол қилиш мумкин. Уни пенициллин ёки стрептомицин билан бирга қўшиб касал молга берилса, пенициллин ва стрептомициннинг кучи янада ошади, пенициллиннинг қондаги миқдори икки баробар ортиб, узоқроқ вақт таъсир этади. Экмолиннинг пенициллинга аралаштирилган ёки эритма ҳолда ампулаларда тайёрланган тури экмоновацплини дейилади.

Ўсимликлардан олинадиган антибиотиклар (фитонцидлар). Баъзи ўсимликлар чириш жараёнини тұхтатадиган хусусиятга эга бўлган моддаларни ҳосил қиласи ва улардан фойдаланади. Масалан, мурдан чиришдан сақлаш учун уни пальма дарахти мевасидан қилинган мусаллас билан ювнб, тагига майдаланган пиёз қўйиб, бир неча қават газмолга үралар эди. Шундай қилиб мурда анча сақланар эди. 1963 йили Римнинг атрофида топилган саркофагдан ўш қизнинг мурдаси чиққан. У 1800 йил олдин ўлгани аниқланди, мурда чиримай яхши сақланган. Чунки у ўсимликлардан олинган мой билан консервация қилинган. Шу мойда чиритувчи микроорганизмларга ҳалокатли таъсир этувчи моддалар борлиги аниқланди. Улар бактерияларни, содда хайвонларни ва замбуругларни ҳалок этадиган моддалар ажратар экан. Ўсимликларда антибиотикларга ўхшаш моддалар борлигини биринчи бўлиб совет олими Б. П. Токин 1928 йили исботлаган ва уларга фитонцидлар деб ном берган.

Фитонцидлар — ўсимликлардаги биологик актив моддалардир. Бундай актив моддалар ҳамма ўсимликларнинг группаларида бор. Аммо пиёз ва саримсоқ, алоэ, горчица, қайн дарахтининг пиндигида, бақатерак дарахтларнинг баргларида ниҳоятда кўпидир. Қарағайзор ўрмонларининг ҳавосида микроблар мутлако йўқ. Чунки қарағай дарахтлари эфир мойларини чиқаради, бу модда фитонцидларга бойдир. Улар микробларга ҳалокатли таъсир этади. Қарағайзор ўрмонларда, ёзда бир гади дарахтлар суткада 5 кг; ўрмондаги баргли дарахтлар 2 кг, можжевальник (қора арча) лар эса бир суткада 30 кг учувчи фитонцидлар чиқаради. Уй гулларида ҳам бундай хусусият мавжуд. Масалан, герань гул ҳавога фитонцидлар чиқариб, микробларга таъсир этади ва уларни 43% ҳалок қиласи. Пиёз, саримсоқ пиёз ва бошқа ўсимликларнинг эфир моддалари учувчи фракцияларни, сарцинларни, стафилакоккларни, ичак таёқчаларни бир неча минутда ҳалокатга олиб боради. Фитонцидлар йирингли яраларни даволашда кенг қўлланади. Гўшт ва балиқларни сақлашда ҳам фитонцидлар яхши ёрдам

Серади. Ҳозир кўп ўсимликлардан фитонцидлар олинади, бაъзилари эса химиявий йўл билан синтезланади.

Аллицин — саримсоқнинг фитонциди. Биринчи бўлиб, 1944 йилда ўрганилган. Аллицин уй температурасида бир неча кунда парчаланади. Бузилмаган саримсоқ пиёзда эса ўз антибиотиклик хусусиятини бир йилгача йўқотмайди. Аллицин грам-мусбат, грамманфий микробларга таъсир этади ва сил касали қўзғатувчинининг ривожланишини тұхтатади. У заҳарли бўлганни учун кенг қўлланимайди.

Рафанин — 1947 йили редис уруғларидан олинган. Бир кг уруғдан 3 г рафанин олинади. Редис уруғларидаги рафанин антибиотик хусусиятга эга эмас. Кейинги пайтда ферментларнинг таъсирида у фитонцидга айланади ва антибиотик хусусиятга эга бўлади. Булардан ташқари ўсимликлардан иманин, новониманин, крепин, томатин ва бошқа фитонцидлар олинган.

Антибиотикларнинг озиқ сифатида қўлланиши. Антибиотиклар 1940 йилдан бошлаб ҳайвонларнинг касалини даволаш ва олдини олишда кенг қўлламоқда. 1943 йили совет олим А. Р. Минников антибиотиклар ҳайвонларнинг ем-хашагига маълум-миқдорда қўшиб берилса, уларнинг ўсиш ва ривожланишини тезлаштиришини аниқлади. Кейинги йилларда СССРда ва чет давлатларда антибиотикларнинг бундай хусусияти кенг ўрганилиб, қишлоқ хўжалик молларини, айниқса ёш молларни ва жўжаларни тез ўсишида муҳим роль ўйнамокда. Антибиотиклар ўсиш ва ривожланишини тезлаштириш билан бирга, организмнинг ноқулай ташқи факторларга қарши туриш қобиљиятини ҳам кучайтиради. Қўпинча антибиотикларнинг таъсирида кундалик тирик вазни анчагина ортади. Бу ўсиш жўжаларда 15—20%, чўчқа боласида 13—17%, бузоқларда 8—12%, қўзилларда эса 6—12% ни ташкил этади. Антибиотиклар 5—10 кунлик ҳайвонларга тез, жўжаларга 20—60 кунда, чўчқа болсанга 30—90 кунла, бузоқ ва қўзилларга 30—120 кунда таъсир этади. Бу муддатдан кейин ҳам антибиотиклар таъсири сақланади, аммо анчагина сусаяди. Антибиотиклар таъсирида кундалик тирик вазни билан бирга, ҳайвонларнинг маҳсулдорлиги ҳам ошади. Товуқларнинг тухум бериши 10% гача, қўйларнинг жуп маҳсулдорлиги эса 5—14% гача кўпаяди. Қўпинча ҳайвонлар емига хлортетрациклини, окситетрациклини, тетрациклини қўшиб берилади. Антибиотик ишлаб чиқаришда ҳосил бўлган чиқинидиларнинг таркибида антибиотикдан ташқари витамин, минерал моддалар, микроэлементлар бор. Уларни молларнинг ем-хашагига қўшиб берилса мақсадга мувофиқ бўлади.

Биовитин — биомицин препарати ва бунинг таркибида 250—300 мг (250—300 минг Ед) хлортетрациклини бор. Биовитин нафас олиш йўллари ва овқат ҳазм қилиш системаси касалланганда даволаш ёки унинг олдини олишда қўлланилади.

Биовитиннинг таъсир этадиган моддаси биомицин хлоридли тузидир. Препарат порошок ёки сувли аралашма ҳолида қўлланади. Сувининг ўрнига сут ишлатса бўлади.

Биовит — биомицин витаминли препарат. Унинг таркибида 40—80 мг биомицин ва 10—15 мкг витамин В₁₂ бор. Булардан ташқари препаратнинг таркибига оз миқдорда оқсил, мой ва ноорганик тузлар ҳам киради. Препарат қўнғир рангли, сувда эримайди. Ёш ҳайвонларнинг ўсиш ва ривожланишини кучайтириш учун қўлланади.

БАКТЕРИОФАГЛАР

Микроорганизмлар ҳаёт фаолиятининг турли томонларига таъсир этадиган кўп омиллар орасида бактериофаглар катта роль ўйнайди. «Фагос»— грекча сўз бўлиб, емираман деган маънони англатади. Бактерияларда бошқа турли тирик мавжудотларга үхашаш ўзининг паразити бўлади. Улар бактериофаг дейилади.

Бактериофагия ҳодисасини биринчи бўлиб улуғ рус олими Н. Ф. Гамалея кузатган. Аммо у ўз кузатувини атрофлича текширган. 1917 йили франциялик олим д, Эррель ичбуруғ қаллиги билан оғриб, тузалган одамнинг нажасида фильтрдан утувчи бир нарса борлигини аниқлади. Бу нарса касал қўзгатувчи бактерияларни эритиб, беморнинг тузалишига катта ёрдам берганлиги кузатилади ва унга бактериофаг номини беради.

Д, Эррель бактериофагларни ва бактериофагия ҳодисасини чукур текширган олимдир. У ўз тажрибаларига асосланиб, бактериофаглар кўпаювчи тирик организмдир дейди. Ҳозирги даврда барча патоген ва кўпинча патоген эмас микроорганизмларнинг фаглари маълум. Фаглар сувда, тупроқда, одам ва ҳайвонларнинг организмларида, сут ва нажаслардан топилган. Фаглар антигенлик хусусиятига эга. Улар парэнтерал йўл билан организмга юборилганда, организмда антителлалар ҳосил бўлади. Бу антителлалар ўзига хос фагларни лизис ҳодисага олиб боради. Демак, бактериофагда спецификлик хусусияти бор. Бу хусусият бир турдаги микробга, ҳатто бир турдаги бактериянинг айримларига нисбатан бўлиши мумкин. Аксинча, баъзи бактериянинг специфик хусусияти анча кенг бўлиб, бир турдаги бактериянинг антигенлик жиҳатдан яқин авлодларини ҳам лизис қилиши мумкин. Специфик хусусиятига кўра бактериофаглар учта группага бўлинади:

1. Полифаглар — бир тур бактериянинг ўзига ва яқин авлодларига ҳам таъсир этиб, лизисга учратади.

2. Монофаглар бир тур ёки бир типдаги бактерияларга таъсир этадиган фаглардир.

3. Фаговарлар фақат бир турдагӣ бактерияларнинг вариантларига таъсир этадилар.

Бактериофагларнинг кўпига 65—70 даражада иссиқликда активлигини йўқотади, бундан паст иссиқликда эса активлиги сусаяди. Ҳар хил фагларнинг температурага чидамлилиги турлича бўлади. Масалан, стафилакокк фаги 60—62, ичак таёқ-

часи фаги 70—75 даражада иссиқликка чидаши мумкин. Фаглар құрғоқчиликка ва совуққа анча чидамли. 185 даражада совуқда ҳам үз активлигини йүқтотмаслиги мумкин. Дезинфекцияловчи моддалар таъсирига бактерияларга қараганда чидамлироқ.

Фаг ва бактерияларнинг муносабати. Фаг фақат тирик бактерияларга уларни ривожланиш даврида таъсир этади. Фаглар бактерияларга таъсир этишига күра, иккى группага бүлинади.

1. Вирулентли фаглар бактерияларнинг ҳужайрасига үтиб-күпаяди ва лизис ҳодисага олиб боради.

2. Үрта даражали фаглар бактериал ҳужайрага үтиб, лизис ҳодисага олиб бормайды, аммо лизогения ҳолатида, яъни лизис ҳодисасига олиб боришга тайёр бўлиб туради.

Бактериал ҳужайралар билан фагларнинг үзаро муносабати ҳамда бактериофагнинг бактерия танасига таъсир этиши ва фагларнинг күпайиши 4 фазадан иборат.

Биринчи фазада адсорбция қилинади. Бунда фаг заррачали бактериянинг таначасига келиб, дум қисми билан етишади.

Иккинчи фазада бактерия ҳужайрасига киради. Бунда фаг бактерия ҳужайра қобиғини бузиб, ичкарига киради ёки ичкарига кирмасдан үзининг бош қисмидаги ДНКни шприц сингари ҳужайра ичига йўналтиради.

Учинчи фазада бактерия ҳужайрасида ривожланади. Бунда фаг бактериянинг ҳар хил керакли моддаларидан озиқланиб, яшаб, маҳсус эритувчи фермент ёрдамида ҳужайранинг оқсил моддаларини эритиб ҳазм қилади ва кўпаяди.

Тўртинчи фазада бактерия ҳужайрасини лизис ҳодисага учратиб, яъни эритиб, ташқи муҳитга чиқади. Бунда бактериофаг заррачалари кўпайиб, бактерия ҳужайранинг ичидаги босим ҳосил қилади. Унинг танаси шишади ва шакли үзгаради. Охирда бактерия ҳужайраси ёрилиб үлади.

Битта бактериал ҳужайрадан чиққан фаглар заррачаларининг сони бир нечадан то бир неча минггача бўлади. Ташқарига чиққан бактериофаг заррачалари янги бактериал ҳужайраларни топиб ичига киради. Бактериофаг заррачалари фақат ёш, ривожланиб турган бактериялар танасига үтиб кўпаяди. Эски культурада ёки ўлик бактерия ҳужайрасида кўпаймайди. Бактериофаг микроб билан үзаро таъсир этганда, уни ҳамиша ҳам эритиб юборавермайди. Бактериофаг етарли даражада актив бўлмаса, айрим микроб ҳужайралари яшаб қолади. Улардан ўсиб етишган янги микроблар эса шу бактериофагга чидамли бўлади. Фагоразистенд, яъни шу бактериофагга чидамли микроблар варианти бактериофагга чидамсиз микроблар вариантидан морфологик, культурал, биохимик жиҳатдан фарқ қилмаса ҳам антигенлик хусусиятлари билан анча фарқ қилади. Бактериофаглар табиатда кенг тарқалган бўлиб, бактериялар бор жойда улар ҳам бўлади. Дарё ва анҳор сувида, одам ва ҳайвонларнинг чиқиндилиарида ва микрофлораси бой бўлган шу каби объектларда ҳам ҳар хил бактериофагларни топиш мумкин. Демак, бактериофаглар табиатда кенг тарқалган ва

Сүнгги вақтларда уларнинг ҳар турли патогенли микробларга қаршилик кўрсатадиган вакиллари топилган. Хозир медицина ва ветеринария практикасида улардан бир қатор касалликларни даволаш ва олдини олиш учун қулланади. Касални бактериофаг билан даволаш — фаготерапия, олдини олиш мақсадида қўлланса — фагопрофилактика, юқумли касалнинг турини аниқлаш учун қўлланса — фагодиагностика деийлади. Даволаш ёки касалликнинг олдини олиш учун шаштилган фагдан хайвонга суюқ аралашмасини ичириш ёки ярага порошок ҳолда сепиш ва сувли аралашмасини яраларга суртиш йўли билан фойдаланилади. Касаллик бошлангач бактериофаглар курсатма асосида қанча эртароқ берила бошланса, даволаш самараси ўшанча яхши булади. Юқумли касалга бактериофаглар ёрдамида диагноз қўйиш учун аввалдан маълум бактериофаг билан номаълум микробларга таъсир этилади. Агар номаълум микроб маълум бактериофаг таъсирида емирилса, демак бу микроб шу бактериофагнинг специфик хусусиятига мос келган булади. Шундай қилиб маълум фагга қараб номаълум микробни ва касаллик диагнозини аниқлаш мумкин. Бактериофаг ёрдамида кўйдирги, бияларнинг бола ташлаши: бруцеллез ва бошқа хайвонларнинг юқумли касаллик қўзгатувчилари аниқланади. Ўнинг ёрдамида йирингли ва анаэроб инфекциялар, паратиф, бруцеллез, жужаларнинг пулларози ва ҳайвон ҳамда парранда юқумли касалликларини даволаш ёва олдини олиш мумкин.

VIII боб. ИНФЕКЦИЯ ВА ИММУНИТЕТ ТАЪЛИМОТИНИНГ АСОСИ

Инфекция. Табиатда турли микроорганизмлар ташки муҳитда, ҳайвон ва одамнинг терисида, шишимшиқ пардаларда бўлиб, кўпчилиги макроорганизм билан симбиоз муносабатдадир, яъни шу макроорганизмларнинг ҳаёт фаолиятига боғлиқдир. Тирик мавжудотлар доимо ташки муҳитнинг таъсири билан ўзаро мураккаб муносабатда булади. Микроорганизмлар билан ташки муҳитнинг муносабати икки группага бўлинади:

1. Сапропитлар.
2. Паразитлар.

Сапропит грекча сўз бўлиб, сапропс — чирияпти, фитос — ўсимлики англатади. Сапропит микроорганизмлар фақат ўсимликлар қолдиқларида, ҳайвонларнинг ўликларида, тупроқда, сувда, ҳавода яшайди. Сўнгра ривожланиши ва кўпайishi учун озиқ сифатида тирик ҳайвонларнинг тўқималаридан фойдаланадиган турли микроорганизмлар ҳосил булади. Мураккаб макроорганизмларнинг орган ва тўқималари микроорганизмларнинг яшashi учун шароит омиллари бўлиб қолади. Макроорганизмнинг орган ва тўқималарида яшаган микроорганизмлар ўз ҳаёт фаолиятида озиқ моддаларни ўзлаштириб, ташки муҳитга яъни макроорнагизмнинг орган ва тўқималари-

га алмашинув жараёнида ҳосил бүлгап моддаларни чиқаға бешлайди. Натижада орган ва бутун макроорганизмнинг мал физиологик ҳолати үзгариб, аномал, яъни патология латига боради. Макроорганизмни шу ҳолатга олиб борадиган микроорганизмлар паразитлар группасига киради. Бу микроорганизмлар юқумли касаллик қўзғатади. Шунинг натижасида пайдо бўлган инфекцион касаллик «инфекция» деб аталади.

Инфекция лотинча «инфекцио» сўзидаи олишга бўлиб «юқтираман», «ташқаридан бирон нарса киритаман» деган маънени билдиради.

Инфекцион касаллик деганда, муайян ташки мухит шароитида патоген микроблар билан касалликка мойил макроорганизмнинг үзаро таъсири натижасида вужудга келадиган патологик жараёни тушуниш керак. Инфекция аниқ кўринмайдиган белгилар билан сиртдан ўтиши мумкин. Инфекцион касалликнинг энг мухим хусусияти шуки, у тирик организмга патоген микроорганизм тушиши сабабли пайдо бўлади. Бироқ инфекцион касалликнинг авж олиши учун биргина шу омилнинг ўзи кифоя қилмайди. Макроорганизм шу инфекцияга берилувчан бўлиши, у микроб тушишига үзига хос пато-физиологик ва морфологик реакция билан жавоб бериши керак. Шу реакция касалликнинг клиник ва бошқа ҳамма аломатларини белгилаб беради. 1878 йили Я. Генле ва ундан сўнг 1882 йили Р. Кох микроорганизмни юқумли касаллик қўзғатувчиси дейиш учун учта омилини айтиб ўтдилар.

1. Касаллик қўзғатувчи микроорганизм касалланган макроорганизмда доимо учрайди. Соғлом ёки юқумли бўлмаган макроорганизмда учрамайди.

2. Қўзғатувчи микроорганизм юқумли касаллик билан касалланган макроорганизмдан соғоф культурасини ажратиши лозим. Масалан, сил касал билан касалланган ҳайвондан сил касални қўзғатувчисининг соғоф культураси селинади.

3. Ажратилган микроорганизм юқумли касалга сезгири ҳайвонларга юборилганда шу турдаги касалликни қўзғатиши кетафак. Масалан, сил касални қўзғатувчиси соғлом ҳайвонга юборилганда сил касални қўзғатади. Инфекция пайдо бўлишида микро ва макроорганизмнинг хусусиятлари ва мавжуд шаронти катта аҳамиятга эга. Микробларниң юқумли касалликлар қўзғатиши қобилияти уларнинг заарлни ва заҳарлни хусусиятлари Сидан белгиланади.

Патоген микроб организмга киргандан кейин инфекцион касаллик пайдо бўлиши ёки бўлмаслиги қўйндаги учта факторга бўғлиқ:

- 1) микробларниң патогенлик даражаси, агрессивлиги, мидори, заҳарлиги ва бошқа хусусиятларига;
- 2) макроорганизмниң микробларга иисбатан чидамли бўлиши ва яшаш шаронти билан иммунобиологик хусусиятларга;
- 3) организмга патоген микроблар тушганда, яъни инфекция юққанда ташки мухитнинг қулай ёки иокулай бўлишига.

Юқумли касаллик құзғатувчи микроорганизм ва макроорганизмнинг муносабати мураккаб паразитоциноз шароитда үтади. Яғни шу организмдаги бөшқа содда организм замбуруғлар, вируслар ва бактериялар билан биргаликта турли муносабаттарда бұлади. Құзғатувчи микроорганизм макроорганизмда бор бөшқа микроорганизмлар билан антогонистик ёки синергик ҳолатда булиши мүмкін.

Патоген микроорганизмлар билан бирга шартлы патоген микроорганизмлар ҳам бор. Булар терида, ичакларда, нафас олиш йүлларида, жинсий, сийдик йүлларида яшайдилар. Бұл группа микроорганизмлар макроорганизмларнинг нормал физиологик ҳолатида касалликни ҳосил қылмайдылар. Аммо макроорганизм қарчаганда, исиб кетғанда, совуқ таъсир этғанда, зақарланғанда ёки турли нурларнинг (радий, рентген: атом ва бөшқа) таъсирида булар шартлы патоген микроорганизмлардан патоген микроорганизмларға үтиб, турли юқумли касалліктарни құзғатадылар.

Патоген микроорганизмларнинг асосий хусусиятлари. Патогенлик маълум шароитда үзига хос инфекцион касалликни құзғатыш хусусиятнідір. Турли микроорганизмларда үзига хос патогенлик ҳам бұлади. Юқумли касаллик құзғатувчи микроб патоген ҳисобланады. Патогенлик патоген микроорганизмлар турининг белгисидір. Патоген микроблар спецификациясы билан характерланады. Уларнинг ҳар бир тури маълум инфекцион касалликни вужудға келтиріди.

Инфекцион жараённинг спецификациясы ниҳоятта мұхим белгидір. Ү құзғатувчисининг жойлашишида, орган ва түқималарға тәнлаб таъсир этишінде, касаллікнинг клиник белгиларыда, микроорганизмнинг организмдан чиқашиб меканизміде ва иммунитетнің ҳосил булишида үзини күрсатады.

Турли юқумли касаллик құзғатувчиларининг махсус белгилари клиника ва лабораторияда диагноз қойылады, шу юқумли касални даволашда ва олдин олиш чораларини ишлаб чиқышида ҳисобға олинады. Микробларнинг патогенлик хусусияти үзгартувландыр. Бир турдаги микробнинг ҳар хил штаммлары даражасы турлича булиши мүмкін. Касалланған организмден янги ажратылған микроб штаммларининг патогенлеги кучли бұлады, аммо лаборатория шароитида, күлтүрә шаклида узоқ вақт сұнъий озиқтарда сақланғанда патогенлик даражасы пасаяды.

Патогенлик ҳар бир тур микробларнинг белгисидір. Улар құлай шароитда үзига характерлы юқумли касалликни ҳосил қилиш хусусиятiga эга. Микробнинг патогенлик даражасы уннің вирулентлеги дейілді. Вируленттік бу патогенликнинг даражасы ёки үлчовчисидір. Ҳар хил микробнинг айрым штаммлары турлича патогенлик даражасыга эга. Бу мұайян штаммларнинг вирулентлеги дейілді. Одатда организмден янги ажратылған патоген микробларнинг вирулентлеги ташқы мұхитда узоқ яшаётган шундай микробларнинг вирулентлеги-

дан ортиқ. Аммо ташқы мұхитда узоқ яшаган микроб күльтурасини ёки лаборатория шароитида культура шаклида узоқ вақт сунъий озуқаларда сақланған штамм микробни тажрибада ҳайвонларға үтказилади. Бунда ҳайвонлар зақарланиб үлади. Шундан сұнг патогенлик материаларидан микробларнинг соғ культураси олинебі, бир неча марта пассаж қилинади, яъни микроблар кетма-көт бир неча ҳайвонга юқтириледи. Бунда микробнинг вирулентлиги күтарилади.

Хозирги вақтда микробнинг вирулентлигини билиш учун синашга олинған сичқонларнинг 50% ини үлдира олуви микроб күльтурасининг миқдори аниқланади ва у LD 50 деб аталади. Бу доза тажриба учун сақланадиган ҳайвонларнинг 50% ни нобуд қылувчи микроблар миқдорини билдиради. Бу микроб вирулентлигининг күрсаткичидір. Қулай шароитларда микробларнинг вирулентлиги ошади. Ноқулай шароитта эса аксинча, вирулентлиги пасаяди. Микробларнинг вирулентлигини сунъий йүл билан күчайтириш ёки тамомила йүқ бүлгүнча камайтириш мүмкін. Бундай күльтуралар авирулент күльтуралар дейилади. Хозирги вақтда айрим микробларнинг вирулентлигини пасайтириб вакцина тайёрлаш усуллари аниқланған. Микробларнинг вирулентлигини бир неча усул билан пасайтириш мүмкін.

1. Юқорида айтиб үтилганидек, микроб культураси сунъий озиқ мұхитида узоқ вақт үстирилиши мүмкін.

2. Юқори температурада, яъни шу тур микроблар максимал температурада үстирилғанда. Масалан, күйдірги касали құзғатувчисининг максимал иссиқлиги 45 даражада ёки шунға яқин 42,5 даражада үстирилса, унинг вирулентлиги пасаяди ва микроб күчнелденади.

3. Микроблар үстирилаётган озиқ мұхитига бирон химиявий модда, шу жумладан азот, карбон кислота, сулема, формалин ёки жигар үт суюқлиги таъсир эттириб, уларнинг вирулентлиги пасайтириледи.

4. Аста-секин қуритиш йүли билан микробларнинг вирулентлигини пасайтириш мүмкін.

5. Пассаж йүли билан вирулентлигини пасайтириш мүмкін. Бунда вирулент микробни чидамли ҳайвонга юқтириб, үлгандан сұнг ундан микроб ажратып олинади. Бу жараён бир неча марта тақрорланғач, патоген микробни вирулентлигини пасайтириш мүмкін.

6. Бактериофаг ёки турли антибиотиклар қуёш, ультраби-нафша, рентген нурлари таъсирида ҳам микробларнинг вирулентлиги пасаяди. Микробларнинг вирулентлигини ошириш бир неча омилларға боғылғы: 1) капсула ҳосил қилиш. Микробларнинг күп турлари капсула ҳосил қила олади ва бу микробларнинг вирулентлигини оширади. Шундан фойдаланыб Гинзбург раҳбарлығыда бир группа олимлар капсуласыз микробдан СТИ (Санитария технология институти) да күйдірги касаллигига қарши вакцина тайёрлаганлар.

2) агрессинлар — патоген микробнинг агрессив бүлишига

улар ҳосил қылған моддалар, агрессиялар ҳам сабаб бұлади. Баъзан патоген микроблар организмга кириб олғандан сұнг унға таъсир этиб, фагоцитозни пасайтиради ва микробларның агрессив булишига ёрдам беради. Факат агрессияларның үзини организмге юборылса ҳеч қандай таъсири бұлмайди. Уни үзінде хос турлы микроблар билан юборылғанда, юқорида айтты үтілганидай фагоцитозни пасайтиради ва микробның агрессив булишига күмаклашади. Организмга үлдірмайдын микробларның міндері агрессиялар билан юборылғанда, шу микроблар дозасы организмнің ҳалокатта олиб боради.

3) токсинлар микроорганизмлар ҳосил қыладын зақарлы моддалардир. Улар иккі хил бұлади:

1. Экзотоксин.
2. Эндотоксин.

Булар үз хусусиятлары билан бир-биридан анча фарқ қылады.

Экзотоксинлар микроб ҳужайрасидан теварак-атрофдагы мұхитта осонғина диффузланиб чиқадын зақарлардир.

Эндотоксинлар микробнинг ҳужайра танаенің мағкам бөлік булиб, микроб танаси емирилғандан кейінгінде қызығасы чиқады.

Хамма патоген микробларның эндотоксинлари бор. Экзотоксинларни эса фақат патоген микробларнинг баъзилари ишлаб чиқарады. Микроблар организмде ёки лаборатория шаронтида, озиқ мұхиттида үндирілғанда атроф мұхитта экзотоксин ажратадылар. Экзотоксин суюқ мұхитта иссиқтілігі 37 дарражада бұлған бульонларда үндирілады. 5—12 күн үтгач, бундай бульонда етарлы миқдорда экзотоксин түппланады. Бу бульон бактериологиялық фильтрлардан үтказылса, микроблар фильтрда тутилиб қолады, фильтрат билан эса экзотоксин үтады. Шу йүл билан ҳар қандай патоген микробдан экзотоксин олиш мүмкін. Экзотоксинларни қоқшол, батулизм, газлы гангrena ва башқа касалларни құзғатувчи микроблар ажратады да у инқоятта күчли бұлады. Мисол учун, қоқшол касалларни құзғатувчи Бац. тетани микроб экзотоксинин олини мүмкін. Одам 0,00025 г қоқшол токсини таъсирида ҳалок бұлади. Бу эса құзойнакли илоннинг үлдірадын зақарлы моддаларидан 20 марта, стрихни үлдірадын зақарлы модда миқдоридан эса 150 марта камдир. Экзотоксинлар кимәвий таркиби жиһатидан оқсыл моддаларга кириб, бир неча хусусияттарға әга:

1. Экзотоксинлар организмге умумий таъсир күрсатыши билан бирга айрым орган ва системаларга алоқында таъсир күрсатады. Масалан, қоқшол касалларни құзғатувчи микробларның экзотоксини нерв системасында, стафилакоккниң баъзни хиллары эса ичак йүлларига таъсир этады.

2. Экзотоксинлар организмге шу экзотоксинин ҳосил қылған микроблар сингары таъсир этиб, худди микроблар ҳосил қыладын патогенлик үзгаришлар каби касалларниң клиник белгиларында қызығасы чиқарады. Масалан, қоқшол касалларни құз-

ғовчи микробни бульонда ўстириб, культурани фильтрлаб олингани экзотоксии ҳайвонга юборилганда, ҳайвонда худди қоқшол микробнинг ўзини юқтиргандагидек барча белгилар ҳосил бўлади ва шу касалликдан улади.

3. Экзотоксинлар ҳайвон организмига юборилганда дарҳол таъсири курсатмай, муайян инкубацион даврдан сунг таъсири этади. Бу инкубацион давр бир неча соат, бир сутка ва ундан ортиқ вақт давом этиши мумкин. Масалан, қоқшол микроби экзотоксиининг инкубацион даври бир кундан уч кунчага бўлади. Яъни қоқшол микроби организмга юборилгандан сунг 1—3 кун утгач, клиник белгилари ҳосил бўлади.

4. Экзотоксинлар иситишга, ёруғлик ва турли кимёвий моддалар таъсирига кам чидамли бўлиб, буларнинг таъсирида осон парчаланади.

Масалан, суюқ ҳолдаги экзотоксин 60—80 даражада иссиқда 30 минут ичида, қуритилган ҳолда эса 150 даражада иссиқда парчаланади. Экзотоксинга кислород, кислота, шакар ва ҳар хил оксидловчи химиявий моддалар билан таъсири этилганда, у тез парчаланади.

5. Экзотоксинлар энг кучли заҳарлардан бирни бўлиб, фоят жичик дозада таъсири этади. Масалан: 0,00001 мл қоқшол заҳари оқ сичқонни ўлдиради.

6. Экзотоксинлар антигенлик хусусиятига ҳам эга, яъни организмга юборилганда унда шу заҳарни таъсирини нейтраллайдиган антитоксин ишланишига сабаб бўлади.

7. Экзотоксин узоқ вақт сақланса, унинг токсинлик ва антигенлик хусусияти пасайиб кетади. Экзотоксиининг антигенлигини сақлаб, заҳарли хусусиятини йўқотиш усулини 1923 йили француз олимни Роман топди. У экзотоксинга 0,4% миқдорида формалин қўшиб, шу аралашмани 39 даражада иссиқликда 3—4 ҳафта сақлади. Натижада экзотоксиининг заҳарли хусусияти жуда пасайиб, антигенлик хусусияти сақланди. Роман бундай тайёрланган экзотоксинга анатокси и деб ном берди. Бу препарат иммунизация учун муваффақият билан қўлланмоқда. Эндотоксинлар энзотоксинларга нисбатан чидамлироқ. Химиявий таркиби билан ҳам фарқ қиласди. Улар оқсил моддалардан эмас, балки полисахаридлар ва липопротеидлардан тузилган. Эндотоксинларнинг организм учун заҳарлиги экзотоксинларнидан анча кам. Ҳайвон эндотоксинлар билан иммунланганда микробларнинг заҳарига эмас, балки ўзига қарши антителалар ишлаб чиқади.

Юқумли жараённинг ривожланишида микроорганизм ва муҳитнинг аҳамияти. Юқумли касалликларнинг энг муҳим хусусияти шуки, улар ҳайвоннинг организмига зарарли (патоген) микроорганизм тушиши сабабли пайдо бўлади. Бироқ юқумли касалликнинг авж олиши учун биргина шу омилнинг ўзи кифоя қилмайди.

Юқиш жараённинг пайдо бўлиши учун:

1. Микробнинг вирулентлиги зўр бўлиши;

2. Микробнинг касаллик қўзғай оладиган миқдори организмга кириши;
3. Микролар организмга энг қулай йўллардан кириши ва сезигир тўқималарга етиб бориши;
4. Организм касаллик қўзғатувчи микробга сезигир;
5. Микроб ва организм орасида муносабат бўлиши учун муайян ташқи муҳит шароити бўлиши керак.

Юқорида курсатилган омиллар натижасида юқумли жараён ривожланади. Шу омилларнинг биронтаси бўлмаса, жараён ҳосил бўлмай ёки ривожланмай қолиши мумкин.

Юқумли жараён ҳосил бўлиши учун фақат патоген микробнинг ўзи кифоя қилмайди. Юқорида айтиб ўтилганидай патоген микробнинг муайян даражада вирулентли бўлиши керак. Бундан ташқари организмга етарли миқдорда кириши керак, лекин баъзи бир касалликларда, масалан, септик касалликларда микробнинг сони унчалик катта аҳамиятга эга эмас. Микроларнинг вирулентлигига ва миқдоридан ташқари бир қанча ҳолларда организмга микроларнинг қаердан кирганлиги ҳам аҳамиятли.

Микролар кириб, юқумли касалликни ҳосил қилиш йўллари «кириш йўллари» ёки «инфекция дарвозаси» деб аталади. Юқумли касал қўзғатувчилари кўпинча овқат ҳазм қиладиган йўллар орқали (озиқлар ва сув билан), нафас олиш йўллари билан киради. «Кириш йўллари» ёки «инфекцион дарвоза» кўз шишимшиқ пардалари, жинсий сийдик йўллари ва жароҳатланган тери ҳам бўлиши мумкин. Айрим юқумли касалликларда патоген микроларда фақат битта кириш дарвозаси бўлса, бошқаларида бир неча кириш дарвозаси бўлади. Организмга патоген микроб қайси усуlda таъсир кўрсатмасин, унинг жавоб реакцияларида барча физиологик системалар у ёки бу даражада иштирок қилади. Организмнинг бу реакциялари нерв системаси томонидан бошқарилади. Юқумли касалликнинг пайдо бўлиши учун зарур шароитдан бири организмнинг шу инфекцияга мойиллигидир. Айрим ҳайвонлар бир инфекцияга жуда сезигир бўлиб, иккинчи инфекцияга чидамили бўладилар. Масалан, қорамол от манқаси билан, от ва қўй чўчқа тоуни билан касалланмайди. Касалликнинг пайдо бўлиши ички ва ташқи шароитга ҳам боғлиқдир. Организмнинг ички ҳолати касаллик қўзғатувчи микроларнинг ривожланишига тўскىнлик қилса, яъни организм микроларга қарши актив кураша олса, касаллик ривожлана олмайди.

Ҳайвон организмининг ҳолати бир қатор факторлар билан белгиланади. Чунончи, ҳайвонлар оч қолса, узоқ вақт давомида тўйиб озиқланмаса, ем-хашак таржибида тўйимли моддалар етарли бўлмаса, организмнинг инфекцияга қаршилик кўрсатиш қобилиятини жуда пасайтириб юборади. Булардан ташқари зоогигиена қоидаларининг бузилиши — молхонанинг сернам бўлиши, бинонинг яхши шамоллатилмаслиги, ёруғликнинг этишмаслиги, ҳайвонларнинг зич жойлашиши ва бошқалар ор-

ганизмнинг инфекцияга қарши туриш қобилиятини пасайтиради. Организмнинг инфекцияга қаршилик күрсатишида ҳайвонларнинг ёши ва зоти ҳам катта аҳамиятга эга. Масалан, бузоқлар бруцеллез касаллиги билан З ойгача касалланмайди, чүчқа болалари 2—3 ойлик бүлгүнларича чүчқа сарамаси билан жуда оз касалланади ва ҳоказо. Айрим касалликлар билан эса фақат ёш ҳайвонлар касалланади. Масалан, колибактериоз касаллиги билан фақат бузоқлар оғрийди. Чүчқа болалари эса З ойдан бир ўшгача сарамас билан касалланади. Қўйларнинг жайдари зоти бошқа зотларига нисбатан қўйдирғи касаллигига чидамлидир. Қорамолларнинг монгол зоти тоун касаллигига жуда ҳам чидамлидир. Шу сабабли зоотехник ва ветеринария ходимлари молларнинг янги зотини чиқаришда, уларнинг касалликка чидамлилигини ҳам назарда тутишлари керак.

Патоген микробнинг организмда тарқалиши ва юқумли касалликнинг кечиши. Микроорганизмлар ҳайвонлар организмига маълум миқдорда киради. Улар кирган жойида ёки организмнинг ичига кириб тарқалади. Кирган жойининг ўзида кўпая бошлиши биринчи эффекти дейилади. Масалан, стафилакокк ва стреитококк инфекцияларида маҳаллий яллиғланиш жараёни ҳосил бўлади. Қоқшол таёқчаси микроби эса кейинчалик узоқ органларга тарқалмасдан шу биринчи шикастланган жойининг ўзида, яъни кириш дарвозасида кўпайиб, экзотоксин ҳосил қиласди. Бу токсин билан бутун организмни заҳарлаш мумкин. Шу турдаги инфекциялар токсиемик инфекциялар деб аталади. Бутун организмни заҳарлаши эса токсемия дейилади. Баъзи микроблар биринчи дарвозадан ўтиб, лимфа безларидан, лимфа ёки қон томирлар орқали турли орган ҳамда тўқималарга тарқалиб, уларда кўпая бошлиди ва шу жойда ривожланиб юқумли касални ҳосил қиласди. Бундай инфекциялар бактериомик ва микробиемик инфекциялар деб аталади. Баъзи инфекцияларда эса микроорганизмларнинг ривожланиб кўпайиши қоннинг ўзида ўтади ва бутун организмга тарқалади. Бундай инфекциялар септемик инфекциялар ёки септецимия деб аталади. Қонда пайдо бўлган микроб у ерда кўпаймайди, балки қон микробларни ҳамма органларга тарқатади. Бу эса бақтеримия деб аталади. Унинг сепсисдан фарқи шуки, бактеримияда микроб қонда кўпаймасдан оз вақт қонга аралашиб юради. Инфекцияни бир турдаги микроблар қузгатса мононинфекция, икки ёки ундан ортиқ турдаги микроблар қузгатса, бу аралашма инфекция деб аталади. Аралашма инфекциядан иккиламчи инфекцияни ажратиш керак. Иккиламчи инфекция ривожланиб турган бир юқумли касалнинг устига, бошқа турдаги патоген микроб ҳосил қиласган юқумли касалликнинг қўшилишидир. Масалан, қорин тифи (терлама) билан касалланган bemorda пневмакокк микроорганизмлари пневмония касаллигини пайдо қилиши мумкин.

Реинфекция — бу ҳайвон ёки одамнинг юқумли касалликдан тузалгандан сўнг иккинчи марта шу касалликнинг қайтарили-

ши. Организмда юқумли касаллик тугагунча шу инфекциянинг құзғатувчисининг тақрор юқиши суперинфекция деб аталағы. Қасал тузалиб келаётгандың юқумли касалліктердің янгидан қайталашырып рецидив деб аталағы. Бунинг себаби касал организмнің айрим кисмларынан микроб учун шароит құлай булып, унинг узоқ вақт сақланиб, қайтадан құлайшиди. Масалан, паратиф құзғатувчының үт пухакчасы ва үт йұлларынан узоқ вақт сақланиб қолиб, шу ерда күпайып, касалліктердің яна қайталанишига себабчи булыши мүмкін. Инфекциялар экзоген ва эндоген хам булады. Патоген микробнинг организмге четден кириб касаллік құзғатувчи экзоген инфекциясы, организмнің үзида аввалдан безарар холда яшаб келген микролар таъсирида касаллік пайдо булыши эндоген инфекция дейилады.

Эндоген инфекцияны құзғатувчи микролар иккі группага бүлинады:

- а) соғлом одам ёки ҳайвонлар танасыда яшовчи сапрофит микролар;
- б) аслида үзи патоген бұлса хам лекин организмге кириб жойлашып ва үнга зарар көлтиремесдан яшаб келген микролар. Бундай микролар организм чидамли бұлған пайтда патогенлік хусусиятiniң күрсата олмайды. Лекин бирор себаба кура организм заиғлашында (масалан, шамоллаган пайтда) активлашады ҳамда тез ривожланиб құлайады. Натижада касаллік құзғалады.

ИММУНИТЕТ

Иммунитет латинча сүз булып, иммунитет — озод бўлиш ёки қутқазиш маъносини билдиради.

Бу мураккаб физиологик мослашиш комплексидир. Шу мослашиш комплекси организмге ташқаридан бегона генетик информацияни ташувчи тирик организм ёки моддаларни киришга тұсқынлік қылышты бермайды. Организм фақат юқумли касал құзғатувчиларга ва улар ишлаб чиқарған заҳарлы моддаларға қарши турмасдан, у бегона тұқымаларга ҳам қарши турады. Организмнің бегона тұқымаларга бундай қарши туриш қобиляти трансплантациян деб ном олган. Иммунитеттің ұрганадиган фан иммунология дейилади. Иммунитет пайдо бўлиши жуда мураккаб ҳодисадир. У бутун организмнинг иштироки билан вужудга келади, аммо иммунитетни пайдо бўлишида асосий ролни марказий нерв системаси үйнайды. Бунинг таъсирида ретикуло-эндотелиал системаның фагоцитар функциясы зурайди ва организмге кирған микробнинг ёки унинг заҳарини заарсизлаш учун иммун мөдда (антитела) пайдо бўлади. Организмнің анатомик ва физиологик хусусиятлари уни турли патоген микролардан құриқлаб туришада, яъни иммунитетли бўлишида катта аҳамиятга эга. Етарли овқатланмаслик, А ва С витаминларининг етишмаслиги, организмнинг

қизиб кетиши ёки совуб қолиши, ўта чарчаşлар иммунитет вұжудға келишида катта таъсир күрсатади. XVI асрада Хитойда чечак билан касалланған кишиларнинг чечак пұфакчалари ёрилгандан сұнг ҳосил бұлған пұстлоқларни құртишиб, әзіб, ун ҳолига келтириб искардилар.

Шундай қилиб уларда чечак касалига қарши иммунитет пайдо бұларды.

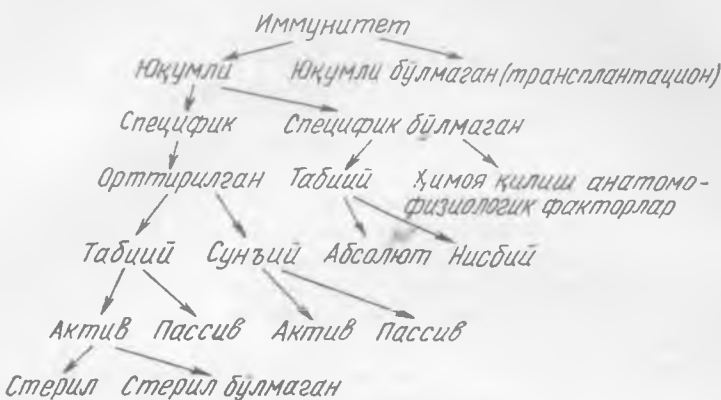
Інфекцион иммунитет таълимоти асосчиси Э. Дженнер бириңчи бўлиб, 1798 йили чечак касалига қарши эмлашни тавсия этган. У сигир фермасидаги ходимлар одамларнинг чечаги билан эмас балки сигир чечаги билан касалланғанларни аниқлади. Буни исботлаш учун у, 1798 йили сигирларнинг чечаги билан розилик берган кишиларни заҳарлантiriб, тажриба ўтказған. Тажриба натижаларини нашр қилдирған. Луи Пастер Эдуард Дженнер кашф этган ҳодисанинг шарафига юқумли касалга қарши эмлашни «вакцинация» деб аташни тавсия этган. Яъни организмга микробларни юбориб, уларға қарши иммунитет ҳосил қилдириш мақсадида эмлаш вакцинация деб аталған. Вакцинация лотинча «вакка»— сигир сўзидан олинган. 1881 йилдан бошлаб Л. Пастер томонидан иммунитет таълимоти янада ривожлантирилди. Л. Пастер күйдирғи, то-вуқларнинг вабо касаллклари қўзғатувчиларини кучсизлантириш йўлларини топиб, шу кучсиз штаммлардан вакцина тайёрлашга муваффақ бўлди. Бу вакцинанинг яратилиши қизиқ ҳодиса билан боғлиқ. Л. Пастер товуқлар вабо касалини қўзғатувчи микроорганизмлар билан ишлашни лабораториядаги лаборантларга топшириб, дам олишга кетади. Лаборантларнинг бепарволигидан ниҳоятда зўр, яъни товуқларда вабо касалини қўзғатиб, ҳалокатга олиб борадиган микробларнинг культураси иш столида қолдирилади. Л. Пастер отпускадан қайтиб, шу микробларнинг культурасини текширганда ноқулай шароитда қолдирилган вабо касалини қўзғатувчиси кучсизланған ва товуқларнинг организмига юборилғанда юқумли касалини қўзғатмасдан, иммунитетни ҳосил қилған. Шундай қилиб Л. Пастер юқумли касаллклар қўзғатувчиларининг вирулентлигини ноқулай шароитда сақлаб пасайтириш йўлини топған эди.

Булар максимал температурага яқин иссиқлик, аэроб микроорганизмларни анаэроб шароитда сақлаш ва ҳоказолардир.

Иммунитетнинг турлари. Иммунитетнинг пайдо бўлишига қараб уни бир неча турларга бўлиш мумкин. Булар:

инфекцион иммунитет ва инфекцион бўлмаган, яъни трансплантацион иммунитет.

Инфекцион иммунитет специфик ва специфик бўлмаганларга бўлинади. Специфик бўлмаган иммунитет табий ёки тұрма ва организмни ҳимоя қылиш анатомо-физиологик факторли бўлади. Табий ёки тұрма иммунитет үз навбатида иккига: абсолют ёки мутлоқ ва нисбийга бўлинади. Специфик иммунитет ҳам иккى хил: табий ва сунъий бўлади. Улар ҳам актив ва



пассивга бўлинади. Актив иммунитет стерил ва стерил бўлмаганга бўлинади.

1898 йилда Н. Н. Чистович ва Ж. Барде деган олимлар иммунитет фақат микроорганизмларга ва уларнинг заҳарларига эмас, балки тўқималарнинг ҳужайраларига ҳам ҳосил бўлишини аниқладилар. Бу специфик эмас, яъни трансплантацион иммунитетнинг ўрганишга сабаб бўлди. Орган ва тўқималарни бошқа организмларга кўчириш пайтида специфик бўлмаган иммунитет ҳосил бўлади. У орган ва тўқималарни бошқа организмга кўчириш пайтида катта роль ўйнайди. Специфик бўлмаган иммунитет бошқа организмдан олинган ва тўқималарга қарши туришга қобилиятлидир.

Бу ҳодисанинг аксинчаси — иммуниологик толерантликдир. Иммуниологик толерантлик, яъни иммуниологик чидамлилик тўғрисида Ф. Бернет деган олим айтиб ўтган. Лекин 1953 йили олимлардан П. Медавар ва М. Гашеклар эмбрионал ривожланиш пайтида антиген таъсир этилган организм, туғилиб катта бўлганда шу антигенга — орган ва тўқималарга қарши туриш қобилиятига эга эмаслигини исботладилар. Яъни бундай организмларда иммуниологик толерантлик ҳосил бўлади ва шу тўқималарга қарши қобилият бўлмайди.

Юқорида айтиб ўтилганидек, иммунитетнинг яна бир тури бу инфекцион иммунитетдир. Инфекцион иммунитет ўз навбатида специфик ва специфик бўлмаганларга бўлинади. Специфик бўлмаган иммунитет туғма иммунитет бўлиб, механик, физикавий ва биологик факторларга организмнинг қарши туриш қобилиятидир.

Специфик бўлмаган иммунитет иккига бўлинади:

- Табиий ёки туғма.
- Организмни ҳимоя қилиш анатомо-физиологик факторлари.

Табиий ёки туғма иммунитет эволюция жараёнида ҳосил бўлиб, наслдан-наслга ўтади. Масалан, қорамоллар, отларнинг

манқа касаллигига, отлар, итларнинг тоун касаллигига, одам эса чүчқаларнинг ва итларнинг тоун касаллигига сезгир эмас. Ҳайвонларда ва одамларда бўладиган бундай иммунитет табиий, туфма ва зотига хос иммунитет дейилади. Бундай иммунитетнинг пайдо бўлиши сабаби ҳар хилдир. И. М. Мечников туфма иммунитетнинг бир турини калтакесак ва тошбақаларда текшириб, унинг сабабини исботлаган.

У қоқшол таёқчасининг катта миқдорини калтакесак ва тошбақанинг териси остидан юбориб, бу токсин уларга ҳеч таъсир этмаганлигини, яъни уларни шу токсинга иммунитетли эканлигини аниқлаган.

Л. Пастер қурбақаининг тана температурасини сунъий рашнда 36—37 даражага кўтариб, товуқнинг тана ҳароратини эса шу даражага пасайтириб, сўнгра уларга куйдирги касаллиги қўзғатувчиларини юқтирганди, иккаласи ҳам касалланган.

Бу ҳодиса юқумли касалликларнинг қўзғатувчилари учун организмда қулай шароит бўлмаганда улар ривожланмаслигини, қулай шароит бўлиши билан эса улар ривожланиб касаллик қўзғатишини исботлаган.

Табиий туфма иммунитет абсолют ёки мутлоқ ва нисбийга бўлинади. Абсолют ёки мутлоқ иммунитети бўлган ҳайвонлар касаллик қўзғатувчиларнинг миқдори катта ёки шу қўзғатувчи микроб учун ниҳоятда қулай шароит бўлишига қарамай касалланмайдилар. Мисол учун от ҳеч қандай шароитда ҳам қорамолларнинг тоун касаллиги билан касалланмайди, яъни отларда қорамолларнинг тоун касаллигига абсолют иммунитет бор.

Нисбий иммунитетда эса организм физикавий-химиявий ва биологик факторлар ёки ташқи муҳитнинг таъсирида қўзғатувчи микроорганизмларнинг катта миқдори билан заҳарлантирилса, шу қўзғатувчи микроорганизмларга организмнинг қарши туриш қобилияти йўқолади. Масалан, табиий шароитда кантар куйдирги касалини қўзғатувчи микроорганизмларга чидамли. Йёкин унга аввал алкаголь бериб, кейин микроорганизмлар юборилса, у албатта куйдирги билан касалланади.

Анатомо-физиологик ва иммунитетнинг бошқа факторлари. Ҳайвон ва одамларнинг организми ҳаётда ташқи муҳит ва бошқа тирик жониворлар билан турли муносабатда бўлиб, уларнинг таъсирига жавоб қайтариш ва қарши туриш қобилияти пайдо бўлади. Ҳайвонлар ва одам организми патоген микробнинг киришига тўсқинлик қиладиган, уларни ҳалокатга олиб борадиган, ё бўлмаса организмдан тезлик билан чиқариб юборадиган бир неча табиий ҳимоя қилиш анатомо-физиологик хусусиятларга ва иммунитетнинг бошқа факторларига эга. Тери, шилимшиқ пардалар, лимфа безлари, ичак ва ошқозон шираси, лизоцин моддаси, ўт, фагоцит ва гуморал анатомо-физиологик факторлар бўлиб, улар организмни микробдан ҳимоя қилувчи тўсқиқ сифатида хизмат қилади. Тери ва шилимшиқ

пардалар микробларнинг организм түқималарига ўтишига тұс-
қиңлиқ қылади, булар табиий тұсқиңликтір.

Тери ва шилемшиқ пардалар микробларни ҳалокатта олиб
борадиган моддаларни чиқаради. Бу моддалар тери ва шилем-
шиқ пардаларнинг сиртида микроблар сочини аңчагина камай-
тиради. Тери қанчалик тоза бўлса, микробларни ҳалокатта
олиб борадиган хусусияти шунчалик кучаяди. Кўзининг шилем-
шиқ пардаларига ва кўзни ўзишининг сиртига кўп микроблар ту-
шади, аммо кўзни шилемшиқ пардалари лизоцин моддасини
хосил қилиш қобилиятига эга. Лизоцин моддаси микробларга
ҳалокатли таъсир этиб, тўқималарнинг ичига ўтишига йўл бер-
майди. Худди шу сингари оғиз бўшлиғидаги шилемшиқ парда-
лар ҳам касаллик пайдо бўлишига тұсқиңлиқ қылади. Мисол
учун итлар жароҳатланган жойларини, яъни яраларини ялаб,
микробларга сўлак билан таъсир этадилар. Сўлакда эса лизо-
цин моддаси кўп бўлгани учун яралар тез тузалади. Тери ёки
шилемшиқ пардаларга микроблар ўтган бўлса, буларнинг йў-
лида яна битта тұсқиңлиқ бор, бу лимфа безларидир. Лимфа
безларидан микроблар ушланиб қолиб, заарсизлантирилади.
Лимфа безларидан ташқари талоқ, жигар, қон томирларининг
иҷидаги эндотелий ҳужайралари организмни микроблардан қў-
риқлаб туради.

Микробларга ҳалокатли таъсир курсатадиган моддалар она
хайвон ўғиз сутидаги ниҳоятда кўп булади. Бу сут ҳайвонларга
фақат озиқ сифатида эмас, балки юқумли касалликлардан сақ-
ловчи сифатида ҳам хизмат қылади.

Организмга кирган микробларнинг купайиб ёки аксинча
емирилиб йўқ бўлиб кетиши лейкоцитлар ва ретикуло-эндоте-
лиал системасининг биологик реакциясига боғлиқдир. Бу ҳу-
жайраларнинг микробга қарши фаолияти фагоцитоз ҳодисаси-
дан иборатdir.

Фагоцитоз — бу ҳайвон организми ҳужайраларининг зарра-
чаларини актив тутиши, бу заррачалар органик бўлган тақ-
дирда уларни ҳазм қилиш жараёнидир. Бу жараёнда асосий
ролни фагоцитлар ўйнайди. И. И. Мечников фагоцитоз ва унинг
иммунитетдаги ролини аниқ тажрибалар билан исбот этади.
У дengiz юлдузининг личинкалари ва дафниялар устида таж-
рибалар ўтказади. Олим личинка танасига тикан киритади. Бир
печа вақтдан кейин тикан атрофига талайгина ҳаракатчан ҳу-
жайралар тўпланганини аниқлайди. Иккинчи тажрибада эса у
дафния танасига махсус замбуруғ спораларини киритади. Спо-
ралар кам бўлганидан уларнинг ҳаммасини ҳаракатчан ҳужай-
ралар қамраб олиб, ҳазм қилиб юборади ва дафния тирик қо-
лади. Споралар кўп юборилганда эса, улар ўсиб кўпаярди ва
натижада жонивор нобуд бўларди. Бу тажрибаларга асосланиб
Мечников ҳайвонлар организми махсус ҳужайралар ёрдамида
микробларни қамраб олиб ютиб юборади ва шу тариқа микроб-
лардан холос бўлади деган холосага келади. Бу ҳодисани фа-
гоцитоз деб, фагоцитоз қиладиган ҳужайраларни эса фагоцитлар

яшни ютиб юборадиган ҳужайралар деб атайди. И. И. Мечниковнинг фикрича, қоннииг ҳаракатчан ҳужайраларида лейкоцитлар, асосан сегментланган нейтрофиллар асосий роль ўйнайди. Улар макрофаглар деб аталади. Бундан ташқари йирик ҳужайралар — макрофаглар ҳам бор. Буларга макроцитлар, қон томирларининг эндотелий ҳужайралари, талоқ, жигар ва бошқа органларнинг ретикуло-эндотелий ҳужайралари киради.

Фагоцит реакция З фазадан иборат:

1. Фагоцитларнинг микробга яқинлашуви
2. Микробни қамраб олиш
3. Фагоцитга ютилган микробнинг ҳужайра ичида ҳазм бўлиши.

Қамраб олинган микроб ҳужайра ичида ҳамниша ҳазм бўлиб, бутунлай ўйқолиши тамомланган фагоцитоз дейилади. Баъзан фагоцитоз қилинган микробнинг вирулентлиги баланд, лейкоцитнинг фирментига чидамли бўлади ва бундай ҳолларда микроб лейкоцитнинг танасида тирик сақланниб, ҳатто унинг ичида кўпайиши ҳам мумкин. Бундай вақтда лейкоцит қайси органга етиб борса, уша органга ўзи билан бирга микробни ҳам ташиб боради. Фегоцитоз қилинган микробнинг ўлмасдан лейкоцит ичида кўпайиши тамомланмаган фагоцитоз дейилади.

Специфик иммунитет — табиий ва сунъий орттирилганларга бўлинади. Табиий орттирилган иммунитет организм бирорта юқумли касаллик билан касаллангач, ҳосил бўлади. Сунъий орттирилган иммунитет эса вакцинация қилингандан сўнг ҳосил бўлади. Табиий орттирилган иммунитет узоқ муддатли ёки юқумли касалликлар билан касалланиб соғайгач организмда доимий бўлиши мумкин. Масалан, отлар манқа, одам эса чечак ёки қизамиқ билан касалланиб, соғайгандан сўнг пайдо бўлган иммунитет умрбод қолади. Орттирилган иммунитет ўз навбатида актив ва пассивларга бўлинади. Вакцинация, яъни эмлашдан сўнг ҳосил бўлган актив иммунитет, табиий касаллангандан сўнг ҳосил бўлган иммунитетга кўра қисқа муддатли бўлади. Масалан, салмонеллёз касалига қарши эмлаш бўйлик иммунитетни ҳосил қиласди. Актив иммунитет ҳосил бўлишига 10—14 кун талаб қиласди. Пассив иммунитет — организмга тайёр химоя қиласдиган — антителлалар юборилгандан сўнг ҳосил бўлади. Иммун моддалар касалланиб соғайиб ёки вакцинация қилингандан сўнг организмнинг қон зардобида ҳосил бўлиб сақланади. Иммун моддалар организмдаги ҳамма суюқликда, айниқса қоннииг зардобида кўп бўлади. Шундай моддалар асосан маҳсус тайёрланган зардобда, яъни гипериммун зардобида кўп. Гипериммун зардобини олиш учун маҳсус тайёрланган ҳайвонларга аввал ўлдирилган, сунгра тирик вирулент микроблар ёки уларнинг токсинглари миқдорини аста-секин кўпайтириб юборилади. Шундай қилиб иммунланган ҳайвонларнинг қони таркибида шу турдаги микробга ёки унинг заҳарларига қарши маҳсус иммун моддалар, антителлалар ҳо-

сил бұлади. Гипериммунизация, яғни биофабрикаларда махсус тайёрланған ҳайвонларга микроблар ёки уларнинг зақарларини юбориш бир неча ҳафтадан бир неча ой давомында үтказылади.

Пассив иммунитет гипериммун зардобини юборылғач, бир неча соатдан кейин пайдо бұлади. Аммо уннинг кучи 7—15, энг күп билан 20 кунда тугайди. Бу иммунитетнинг ҳосил бұлишида организм бетараф қолмайды.

Иммун зардобининг таркибида хусусий гаммоглобулин оқсил моддалар борлығи учун у нерв системасига таъсир этиб, бутун организмга тарқалади. Шу таъсир орқали бутун организм үзгариб, иммунитет пайдо бұлади. Организмга юбориш тайёр антителлаларни уннинг микроорганизмларга ёки уларнинг зақарларига қарши туриш қобилиятын оширади. Шунинг учун гипериммун зардобы касалланған ҳайвонга қанча тез юборылса, уннинг эффекти шунча тез күринаади. Табиий пассив иммунитет янги туғилған болага сут орқали ёки ҳомиладорлик пайтида плацента орқали үтиши мүмкін. Туғышта бир ой қолганда бұғоз сиғирга салмонеллөс касаллигига қарши вакцинация қилинса, туғилған бузоқда шу касалға қарши туриш қобилияты ошади.

Булардан ташқари стерил ва стерил бұлмаган иммунитетлар ҳам мавжуд. Қасал ҳайвои соғайғандан сұнг иммунитет вужудға келганды, күпинча патоген микроб бутуналай нобуд бұлади ва у ишлаб чиқарған зақарлар организмдан чиқиб кетади. Бу турдаги иммунитетни стерил иммунитет деб аталади. Айрим ҳайвонларнинг организміда касаллук даврида иммунитет пайдо бұлади. Лекин шу билан бирга организмда касаллукни құзғатувчи микроб ҳам сақланиб қолади. Бундай иммунитет стерил бұлмаган иммунитет дейилади. Иммунитетнинг сақланиши ёки йүқолиши организмда микробнинг бор-йүқлигінде болып келеди.

Агар организмдан микроб йүқолса, шу пайтдан бошлаб иммунитет ҳам йүқолади.

Антителлар — антиген грекча сүз бўлиб, анти — қарши, ва генис — авлод деган маънони билдиради. Организмга тушиб, иммунологик реакцияни пайдо қиласидиган ҳар қандай моддалар үзига хос махсус антителлалар ҳосил қилиши билан ифодаланади. Антиген номи 1899 йили венгриялик олим Ладислав Дойч темәннідан тавсия этилган. Антигенларнинг молекуляр массаси ниҳоятда юқори. Шу сабабли антителлаларни ҳосил қилиш хусусиятлари ҳам юқори. Антигенларнинг молекулалари каллоид ҳолатда бұлғани учун, улар шимнилиб, антителлалар ҳосил буладиган жойларга етиб боради. Кристалл моддаларнинг антигенлиги актив эмас. Антигенларга микроорганизмлар ва уларнинг зақарлари, бегона оқсиллар (чужеродные белки), ферментлар, тұқима ҳұжайраларнинг элементлари ва ҳайвонларнинг зақарлари киради. Оқсил моддаларнинг таркибида ароматик группалар күп бўлса, унда оқсил моддаларнинг антигенлик ху-

сусияти юқори бұлади ва шунға қараб улар икки группага: сифатли ва сифатсиз антигенларга бүлинади.

Сифатли антигенларнинг химиявий түзилишида ароматик группалар радикал бўлиб иштирок этади. Улар организмга киритилса, үзига қарши махсус иммун моддалар ҳосил бўлади ва шу иммун моддалар билан пробиркада ҳам специфик бирлаша олади. Оқсил моддалардан бундай хусусиятга эга бўлмаганлари гемоглобин ва желатиндир.

Сифатсиз антигенлар ёки гептонлар организмга парэнтерал йўли билан юборилганда, үзига қарши махсус иммун моддалар ҳосил қила олмайди. Гептон номини 1936 йили Ландштнер деган олим тавсия этган. Сифатсиз антигенларга ёки гептонларга мураккаб углеводлар, липидлар ва бошқа моддалар киради. Агарда гептонларга кам миқдорда бўлса ҳам оқсил қўшилса, улар сифатли антигенларнинг хусусиятларини оладилар.

Йод, бром, атоксил, хинин ва бошқа химиявий моддалар антиген моддалар эмас. Аммо ҳайвон шу химиявий моддалар аралашган оқсиллар билан иммунизация қилинса, ундан ҳайвон организмида пайдо бўлган иммун модда шу химиявий моддалар аралашган оқсил моддагагина, яъни ўз антигенинагина таъсир этади. Бундай моддаларни ярим гептон модда деб аталади. Антигенлар ниҳоятда үзига хос ва бу хусусияти эволюция жараёнида ҳосил бўлган. Антигенларни ҳужайраларнинг ҳамма қисмларида: цитоплазмада, үзакда ва қўшимча элементларда ҳам топса бўлади. Иммунли организмда антигенлар тез муддатда фагоцитланади ва йўқолади. Антигенларнинг йўқолиш тезлиги уларнинг молекуляр массасига боғлиқдир. Молекуляр массаси қанча кичик бўлса, улар шунча тез йўқолади.

Микробларнинг ҳужайрасида турли антигенлар бор. Улар филофли, хивчинли ва соматик бўлади. Улар таркибидаги моддалар таъсир ва хусусиятлари билан бир-биридан фарқ қиласи. Масалан, филофли антигенлар полисахарид ва полипептиллардан иборат. Хивчинли антигенлар термолабил бўлиб, 60—80 даражада қиздирилса, парчаланиб кетади. Самотик антиген эса термостабил бўлиб, 100 даражада қиздирилганда ҳам парчаланмайди.

Охирги йиллар текширишлари үзига хос антигенлар микролари филофда, ҳужайра қобигида ва хивчинларда бўлишини кўрсатди.

Антителлалар — бу ҳайвонларнинг организмига антигенлар таъсир қилгандан сўнг ҳосил бўладиган махсус оқсиллар иммуно-глобулинлар (гамма-глобулин) дир. Антителлалар термолабил бўлиб, молекуляр массаси ниҳоятда катта (160000—195000). Антителлаларнинг асосий хусусияти улар ҳосил қилган антигенларга сезирлигидир. Антителла билан антигенларнинг ўзаро таъсир этиши орқали антиген заарасизлантирилади. Ҳамма антителлалар учта катта группага бўлинади: антимикроби, антитоксинли ва антиҳужайралы. Антителлалар, антигенлар таъсир этгач, 5—6 кундан сўнг ҳосил бўлиб, бир неча ойлар орга-

низмда сақланиб туради. Сүнгра яна камая бошлайди. Антигенлар таъсирида организмда үзгариштар содир бўлади. Антителлаларнинг кўпайиш тезлиги антигенларниң организмга қаердан юборнишига боғлиқдир. Вена қон томири оркали юборилса, антителлалар тезроқ ҳосил бўлиб, организмниң юқумли касалликка қарши туриш қобилияти ошади. Антигенларга аччиқтош, алюминийнинг гидроокиси каби моддалар қушиб организмга юборилса, ҳосил бўлган антителлалар узоқ муддат сақланиб туради.

Антиген билан антителлаларниң ўзаро муносабати. Антиген билан антителлалар узининг шаклини ва структурасини ўзgartирмай молекулалар сингари ўзаро таъсир этадилар. Бу жараён каллоид ва химиявий реакциялар сингари иккита фазада ўтади. Аввал антигеннинг сиртида антителлалар адсобцияланади, сунгра комплемент иштирокида электролит мухитда агглютинация, преципитация ёки лизис ўтади, яъни антигенлар нейтралланади.

Аллергия бу организмнинг аллергенга (микробларнинг оқсили, токсини, даволаш препаратлар ва ҳоказо) ўзига хос реакциясидир. Аллергик реакциялар икки турли бўлади: дарҳол ва секинлаштирилган. Дарҳол аллергик реакциялар бир неча (15—30) минутдан сўнг, секинлаштирилгани эса бир неча (24—72) соатдан сўнг пайдо бўлади. Дарҳол аллергик реакцияларга апафилаксия шоки, қон зардоб касали ва бошқалар киради.

Юқумли касалликлар ривожланаётганда организм микробга ва унинг модда алмашинув маҳсулотларига ортиқ сезилувчан бўлиб қолади. Бу ҳолат аллергия деб аталади. Аллергия ҳолати организмнинг биологик қайта курилиш натижаси бўлиб, организмда иммунитет билан бирга мавжуд бўла олади. Ўлдирилган микробларнинг ёки уларнинг модда алмашинув маҳсулотларининг кичик миқдорларини организмга киритиб, аллергик ҳолатнинг бор-йўқлигини билса бўлади. Организмда аллергик ҳолат бир қанча ҳолларда жуда барвақт бошланиб, касаллик давридагина эмас, балки касаллик тузалгандан кейин ҳам узоқ дағом этади. Антиген таъсир эта бошлаганда ёки антиген бир марта юборилганда организм шу антигенга нисбатан ортиқча сезигир бўлиб қолади, бу ҳодиса анафилаксия деб аталган.

Демак, анафилаксия бу организмга парентерал йул билан аллергени юборилган заҳоти келиб чиқадиган аллергик реакциянинг тури. Анафилаксиянинг ривожланишини қўйидагича тасаввур этса бўлади. Ҳайвон организмига биринчи марта ёт оқсил киритилганда организм шу оқсила нисбатан ортиқ даражада сезувчан бўлиб қолади ва ҳайвон организмида сенсибилизация ҳолати вужудга келади. Бу сезувчанлик бирданига эмас, балки 10—12 кундан кейин пайдо бўлиб, ойлаб баъзан эса йиллаб сақланади. Сенсибилизация ҳолати ўзига хос бўлади, чунки бу ҳолат фақат шу антигенга қарши вужудга келади. Организмда сенсибилизация ҳолатини вужудга келтириш учун 0,01 мл ва ҳатто бундан ҳам камроқ оқсил (масалан, қон зардобини) ки-

ритиш кифоя. Сұксилнинг тақрор киритиладиган миқдори ажрим қылувчи миқдор дейилади. Бу миқдор организмда анафилаксия ҳолати бор-йүқлігінни аниқлашга имкон беради. Оқсилнинг ажрим қылувчи миқдори ҳайвоннинг қонига эмас, балки териси остига киритилса, бу ҳайвон анча суст реакция күрсатыб, күпинча тирик қолади. Ҳайвон организмінде десенсибилизация вужудға келади еә ана шу оқсилга энді бир неча вақтгача реакция күрсатмайдын булып қолади. Десенсибилизация ҳолати вужудға келтирилмасдан, оқсил бевосита қонга юборылса, одатда бу ҳайвон анафилаксия шоқи ҳолатига тушиб үлади.

Секинлаштирилған аллергик реакцияларни сил, бруцеллөз ва башқа касалліктер билан касалланған ҳайвонларда күриши мүмкін.

Юқумли аллергия ниҳоятта үзига хос. Шунинг учун бу реакция юқумли касалліктер диагностикасыда құлланади. Аллерген терининг остига, ичига ёки күзнинг (коңыюнктивасига) сиртига юборылғанда касал ҳайвонларда үша жойининг териси шишиади, оғриқ ҳосил бүлади. Ҳарорат күтарилади, күзнинг бурчагида эса йирингли тизимча ҳосил бүлади.

Иммунитетнинг амалда құлланилиши. Антителлалар үртасыда вужудға келдиган иммун реакциялар үз специфиқтілігінде кура ғетеринария ва медицина практикасыда кенг құлланади. Иммун реакциялардан қыйидагилари күпроқ ишлатылади:

1. Аглютинация реакцияси.
2. Преципитация реакцияси.
3. Комплмент боғлаш реакцияси.

Аглютинация реакция шундан иборатки, микроблар сусpenзиясига иммун зардоб қүшилғанда улар бир-бирига ёпишиб, ипир-ипир ёки дона-дона бўлиб тўдалана бошлайди, пробирканинг тубида эса зонтик шаклида чўкма ҳосил қиласи.

Аглютинация реакциясини буюм ойнасада (микроаглютинация) үтказиш мүмкін.

Реакция механизми шундан иборатки, антителлалар микроблар билан бирикиб, яъни адсобцияланиб бир-бирига ёпишади, муҳитда тузлар бўлса, пробирканинг тубига чўкади. Шу сабабли физиологик эритма ишлатылади. Демак, реакцияда учта компонент бўлиши керак: микроблар; антителлалар ва физиологик эритма (0,85 процентли натрий хлорид). Аглютинация реакциясидан бруцеллөз, жўжалар пуллорози, лептоспироз ва башқа касалліктерни аниқлашда фойдаланилади.

Преципитация реакциясида иммун зардоб тегишли антигеннинг типик эритмаси билан ўзаро таъсир этиб, иккита суюқликнинг чегарасида оқ ҳалқа ҳосил бўлади. Бу реакция ветеринария, медицина ва саноатда кенг құлланади. Ветеринариядагы реакция ёрдамида куйдирги касали аниқланади. Суд-медицина экспертизасида қоннинг дөғи одам, ҳайвон ёки қушники эканлиги аниқланади. Озиқ-овқат саноатида ҳам преципитация реакцияси ёрдамида ҳар қандай қалбакиilikларни фош қилиши мүмкін. Микробиологияда преципитация қылувчи зардоб ёр-

дамида бактерияларнинг антигенларини текшириб, яқин ав-
лод бактерияларни бир-биридан ажратиб олиш имконияти бор.

Комплмент боғлаш реакцияси барча реакциялардан мурак-
каброқ, лекин ниҳоятда сезгир ва ўзига хос бўлгани учун вете-
ринария ва медицинада кенг қўлланади. У Борде-Жангу дейи-
лади. Унинг ёрдамида бруцеллэз, манқа, менингит ва бошқа
касалликларни аниқлаш мумкин.

Шу реакция ёрдамида тайёр антигендан фойдаланиб, касал-
ланган ҳайвоннинг қон зардобида специфик антителлалар бор-
йўқлиги аниқланади ва шу асосда маълум бир касаллик ҳақида
хулоса чиқарилади. Комплмент боғлаш реакцияси икки қисм-
дан иборат бўлиб, унинг бир қисми бактериологик сис-
тема, иккинчиси эса гемолитик система дейилади.

Биринчи бактериологик системада ўтадиган реакция қўйи-
даги принципга асосланган: ҳайвонларнинг қон зардобида комп-
лемент деган маҳсус модда бор. Бу модда чидамсиз бўлиб, 55—
56 дараҷа иссиқда 30 минутда осон емирилади. Иммун орга-
низмда ёки бемор организмида амбоцептор деган маҳсус анти-
теллалар ҳосил бўлади. Бу модда анча чидамли бўлиб, ўзига
хослиги билан ажралиб туради, яъни у фақат тегишли антиген
билан ўзаро таъсир этади. Амбоцепторли зардобни пробиркада
антигенга аралаштириб, комплемент қўшилса, шу комплемент-
ни амбоцептор-антиген комплекси боғлаб олади. Амбоцептор ва
антиген бир-бирига мос келмаса, комплемент боғланмай, эркин
ҳолда қолаверади.

Бироқ шу реакция содир бўлаётган пробиркада кўзга кури-
нарли ҳеч қандай натижага топилмайди. Комплмент боғланган-
лигини ёки у эркин ҳолда қолганлигини иккинчи система ёрда-
мида кўришимиз мумкин. Шу мақсадда олдиндан текширилган
яна бир система, яъни эритроцитлари билан тегишли гемолитик
зардоб реакцияга киради. Бунда амбоцептор билан антиген ком-
плементни боғлаб олади ва эритроцитлар гемолизи рўй беради,
яъни эритроцитларнинг лойқа суспензияси тиниқ бўлиб қолади
(лак каби қон).

Гемолитик система қўшилганда эса реакция натижаси тез
маълум бўлади, чунки комплемент биринчи система боғлан-
ган бўлса, гемолиз содир бўлмайди, аксинча биринчи система
комплемент эркин ҳолда қолган бўлса, гемолитик системага тез
боғланади ва гемолиз содир бўлади. Шу тариқа гемолитик сис-
тема комплемент боғлаш реакциясида индикатор сифатида
хизмат қиласди. Демак, гемолиз рўй бермаса — реакция манфий
хисобланади.

ИММУНОПРОФИЛАКТИКА ВА ИММУНОТЕРАПИЯ

Бакцинопрофилактика. Вакциналарни табиати ва таркиби
жиҳатидан турларга бўлиш мумкин:

1. Тирик вакциналар. Кучсизлантирилган микроблардан қи-
линган.

2. Ўлдирилган микроблардан тайёрланган вакциналар.

3. Қимёвий вакциналар.
4. Ассоциацияланган вакциналар.
5. Анатоксинлар.

Тирик вакциналар микроорганизмларни вирулентлигини турли йүллар билан күчсизлантириш натижасыда олинади. Бу турдаги вакциналарни биринчи бўлиб Л. Пастер кашф этган ва амалда қўллаган.

Микробларнинг вирулентлигини температура таъсиридан ташқари ўт ва бошқа моддалар қўшилган озиқ муҳитидан иккинчи озиқ муҳитига кўп марта ўтказиш туфайли күчсизлантириш мумкин. Вакциналарни узоқ вақт сақлаш учун кўпинча леофилизация йўли билан қутилди. Булар куйдирги касалига қарши СТИ, бруцеллэзга қарши 82 штаммли, туберкулёзга қарши БЦЖ вакциналаридир.

Үлдирилган микроблардан тайёрланган вакциналар ёки инактивация қилинган вакциналар химиявий йўл ёки юқори температура билан үлдирилган микроорганизмлардан тайёрланади. Тирик вакцинага қараганда бундай вакциналар унча хавфли эмас, аммо таъсири ҳам пастроқ бўлади. Шунга қарамай ҳозирги пайтда бу турдаги вакциналар бошқаларига қараганда кўпроқ қўлланмоқда. Буларга қорасон, геморрагик септицимия ва ёш ҳайвонларнинг диплококк септицимия касаллигига қарши ишлатиладиган вакциналар киради.

Кимёвий вакциналар. Булар алюминий гидрооксидида адсорбция қилинган микробларнинг ҳужайрасидаги антиген комплекслардан иборат. Бу турдаги вакциналар турли юқумли касалликлар учун ишлатилади. Улар тирик ёки инактивацияланган бўлади. Бундай вакциналарга мисол қилиб, чўчқалар саромас касалига қарши ишлатиладиган вакциналарни кўрсатса бўлади.

Ассоциацияланган вакциналар. Бу турдаги вакциналар юқумли касалликларнинг бир неча турига иммунитет ҳосил қиласиди. Шунинг учун бу вакциналар бир неча турдаги юқумли касални қўзғатувчилардан тайёрланади. Бу ассоциацияга фақат бир-бирига қарши туриб, лекин бир-бирларининг иммуноген хусусиятларини йўқотмайдиган микроорганизмларни киритиш мумкин.

Анатоксинлар. Организмни сунъий йўл билан иммунлаш учун микроб эмас, балки анатоксин ишлатилади. Бунинг учун микроб токсинидан унга 0,4% формалин қўшиб, сўнгра 30—40 даражада иссиқни бир неча кун таъсири қилдириб, анатоксин тайёрланади. Формалин таъсирида заҳарлилигини йўқотган модда анатоксин дейилади. Анатоксин юбориши натижасыда актив иммунитет ҳосил бўлади. Анатоксинлар заҳарли хоссаларини тамомила йўқотган, лекин антиген хоссаларини тўла сақлаган бўлади. Анатоксин юборилган организмнинг иммунитети узоқ муддатли бўлади.

Серопрофилактика ва серотерапия. Юқумли касалликларнинг олдини олиш учун специфик иммунли зардоблар қўллани-

ши серопрофилактика, юқумли касалликларни иммун зардобрлар ёрдамида даволаш усули серотерапия деб атлади. Бу зардобрлар тегишли антигенлар (тирик ва үлк вирулентли микроблар) күп марта юборилган, яъни гипериммунизациялашган, юқумли касалликдан соғаяётган, организмда антителларнинг энг күп тұпланған даврида олинади. Ҳайвонларга қайси микроб кирилған бўлса, иммунли зардобда шу микробларга қарши специфик ҳимоя мөддалари — антителлалар ~~хо~~ сил бўлади. Фақат бир турдаги юқумли касалликка эмас, балки бир неча турдаги касалликларга қарши антителлалари бўлган зардобрлар тайёрлаш мумкин. Бундай зардобрлар поливалент зардобрлар деб атлабди ва бир қанча касалликларни даволаш ёки олдини олиш учун қўлланади. Зардобрлар билан даволаш касаллик жараёнини тез тұхтата олишга асосланган.

II ҚИСМ. ХУСУСИЙ МИКРОБИОЛОГИЯ

11/13

IX бөб. ҲАЙВОНЛАРДА ЮҚУМЛИ КАСАЛЛИКЛАРНИ ҚҰЗҒАТУВЧИЛАР

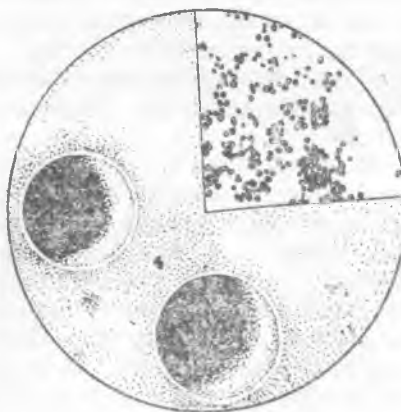
ПАТОГЕН КОККЛАР

Шарсимон микроорганизмлар, яъни кокклар, табиатда кенг тарқалған. Уларнинг күпчилиги сапрофит микроорганизмлар бўлса-да, баъзилари паразит микроблардир. Ҳамма йириңг ҳосил қилувчи кокклар одам ва ҳайвонларда йириңгли яллиғланиш жараёнларини вужудга келтира олиши билан ажralиб туради. Шунинг учун йириңг ҳосил қилувчи коккларни патоген ёки йириңг ҳосил қилувчи кокклар деб аталади. Патоген кокклар Шизомитесес бактериялар. Бактериалис қаторига, микрококкаце ва Стрептококкаце оиласларига, Страфилококкус ва Стрептококкус авлодларига кирадилар.

Кокклар ҳайвонларнинг терисида, нафас олиш органи йўлларининг шилимшиқ пардаларида, овқат ҳазм қилиш системасида ва ҳайвонларнинг жинсий органларида ниҳоятда кўп. Улар организмнинг касалликларига қарши қобилияти пасайганда, тезда турли касалликларга сабабчи бўлади.

Страфилакокклар (14-расм). Страфилакоккларни Л. Пастер 1880 йилда кашф этган ва 1884 йилда Розенбах биринчи бўлиб ўрганиб чиққан. Страфилакоккларнинг Страфилакоккус ауреус, Страфилакоккус эпидермидес ва Страфилакоккус сапрофитикус турлари бор. Бу учта турда Страфилакоккус ауреус патогендир. Кейинги даврда ҳайвонларнинг патологиясида страфилакоккларнинг этиологик аҳамияти ошиб бормоқда. Бу эса елин яллиғланишини, туғишдан кейинги эндометрит, пневмония, септицимия, абсцесс, флегмона, яраларнинг йириңгланиши каби жараёнларни ҳосил қилади. Товуқларда страфилакоккоз касалини шу турдаги микроорганизмлар қўзғатади ва уларнинг ўлимига олиб боради. Микроорганизмлар от, чўчқа ва новвосларда ботриомиккоз касалини қўзғатади.

Морфологияси ва биологик



14-расм. Страфилакоккларнинг тоза культураси ва колониялари.

хусусиятлари. Страфилакоккларнинг шакли шарсимон ва соғ культурада узум шингилига ўхшаш тўп-тўп бўлиб туради. Йирингдан қилинган суртмаларда страфилакокклар якка-якка ёки жуфт ва кичкина, тўда-тўда бўлиб туриши мумкин.

Страфилакоккларнинг диаметри 0,5—1,5 мкн. У ҳаракатсиз бўлиб, филоф, хивчин ва спораларни ҳосил қилмайди. Страфилакокклар анилин бўёқлари билан яхши бўялади, граммусбат, факультатив анаэроблар, оддий муҳитларда яхши ўсади. Суюқ озиқ муҳитларида ўсганда, бир текис лойқа, сўнгра чўкма ҳосил қиласди. Зич озиқ муҳитларидан эса юмалоқ четлари силлиқ колонияларни ҳосил қиласди. Бу колониялар уй температурасида, ёруғда бир неча вақт тургач, тилларанг, оқ, лимондай сариқ, мумранг ва ѝқказо тусларга киради. Страфилакоккларни паталогик материаллардан ундириш учун энг яхши қон қўшилган бўлса, бу муҳитда, колонияларнинг атрофида кенг гемолиз зонаси ҳосил бўлади. Страфилакокклар глюкоза, фруктоза, сахароза, мальтоза, ксилоза, глицерин ва манитни парчалайди, газ ҳосил қиласди, салицин, дульцит ва раффинозани парчаламайди. Сутни ивтади, желатинни суюлтириб юборади. Страфилакоккларнинг патогенлиги илгари пигментга қараб баҳоланар эди. Тилларанг кейин эса оқ страфилакокклар энг патоген ҳисобланар эди. Ҳозир страфилакоккларнинг патогенлиги ва вирулентлиги уларнинг экзотоксин чиқаришига қараб белгиланади. Патоген страфилакокклар бир неча организмга турли таъсир этиши билан ажралиб турдиган токсинлар ҳосил қиласдилар. Бу токсинарнинг бир қанча функциялари бор. Булардан дермонекротик, гемотоксик, летал, фибринолизин ва лейкоцидин функциялари қўпроқ ўрганилган. Дермонекретик функциясида унинг культураси ёки токсини қуён териси ичига юбориб ўрганилади. Инъекция қилинган жойда 2—3 кеча-кундуздан кейин некроз рўй беради. Гемотоксик функция эритроцитларни эритиш билан белгиланади ва 5% қонли агарда аниқланади. Эритроцитларни эритиб юбориш колонияларнинг атрофида гемолиз зонаси ҳосил бўлиши билан намоён бўлади.

Летал функцияси минимал миқдордаги токсинарни ҳайвоннинг қонига киригтач, уни бир неча минутда ўлдиришда намоён бўлади.

Фибринолизин функцияси қоннинг фибринини эритиб юборади. Лейкоцидиннининг функцияси лейкоцитларни парчалайди. Турли патологик жараёнларда страфилакоккларнинг этиологик аҳамиятини ўрганилиши учун яраларнинг экссудат абсцессининг йирингини, елин яллигланишида шу елиндан олинган сут, эндометрит касаллигига жинсий йўллардаги шилемшиқ пардалардан олинган шилемшиқ ва септицимия касаллигига қон томиридан олинган қон текширилади. Бу материалдан суртма тайёрланади, грамм усулида бўяб микроскопда текширилади. Шу билан бирга қонли ва сут тузли агарларга олинган материал экилади ва 37 даражада иссиқликда ундирилади. Униб чиқсан микробларнинг колониялари ўрганилиб чиқилади.



15-расм. Стрептококклар:

1-йирингдан тайёланган суртмада стрептококкларнинг жойлашиши; 2-конли агардағы гемолитик стрептококклар колонияси, 3- бульондан тайёланган суртмадагы культуралар.

Чидамлилиги: стафилакокклар түрли физик ва химиявий омиллар таъсирига ғоятда чидамли. Бир соат давомида 70 дарежа қиздиришга чидайды. Қуритишга анча чидамли, тик қүёш нурининг таъсирида секин-аста нобуд бұлади. 5% ли карбол кислота эритмаси стафилакоккларни 15—30 минутта үлдіради. Қуриб қолган йириңда стафилакокклар 6 ойгача тирик сақлана олади. 70% ли этил спирти стафилакоккларни 10 минутта үлдіради.

Олдини олиш ва даволаш. Ставилакоккли касалликларга организм анча чидамли бұлади, чунки бундай касалликлар билан оғриб үтиш натижасыда қисқа муддатли иммунитет вужудта келади. Бу иммунитет асосан токсингерилгендерге қарши бұлади. Шуннинг учун стафилакоккли касалликларга қарши антитоксик зардоб құлланади. Одатда табиий шароитда стафилакоккли касалликлар билан оғриб тузалған ҳайвонларнинг организмінде антитоксингерилгендерге қарши бұлади. Ставилакоккли касалликларни даволаш учун хирургик усуллар билан бирга максус препараттардан ҳам фойдаланилади.

Бундан ташқари сульфаниламид препараттар, антибиотиклар (пенициллин ва стрептомицин) күп ишлатылади. Қеңг құламда таъсир этувчи антибиотиклар, сульфаниламид препараттар билан бирга құлланса натиха яхшироқ бұлади. Ставилакоккли бактериофаглар аралашмаси ҳам мақсадда мувофиқдир.

Стрептококклар (15-расм). Стрептококкларни ҳам стафилакокклар сингари 1880 йилда Л. Пастер кашф этган. 1884 йилда эса Розенбах үрганиб чиққан. Патоген стрептококклар күпинча одам ва ҳайвонларнинг шилемшің пардаларыда ва камроқ терининг сиртида бұлади. Улар ҳайвонларда елин яллиғланишини, отларнинг үзига хос соқов касаллигини, чүчқаларнинг боласыда ва паррандаларда стрептококкоз деган септик касалликни құзғатади. Баъзи вақтларда вирусулы инфекциялар билан ка-

салланиб турган ҳайвонларнинг аҳволини оғирлаштириши мумкин.

Морфологияси ва биологик хусусиятлари. Стрептококклар шарсизмон бўлиб, катталиги 0,8—1 мкм. Суюқ озиқ муҳитларида узун, зич озиқ муҳитларида эса калта занжирларга жойлашган бўлади. Кўпинча стрептококклар аэроблар ва факультатив анаэроблар бўлса-да, баъзиларини факат анаэроб шароитда ундириш мумкин.

Стрептококкларнинг рНи 7,2—7,6. +37 даражада қон, зардоб қўшилган озиқ муҳитларида яхши ривожланади. Стрептококкларнинг классификациялашда биргина белги ҳисобга олинмасдан, бир неча белгилар ҳисобга олинади. Америкалик тадқиқотчи Ленс菲尔д стрептококкларнинг маҳсус полисахарид антигенларини ҳисобга олиб, преципитация реакцияси орқали уларни З группага бўлган:

1. А группаси — йиринг ҳосил қилувчи стрептококклар. Булар одамларда ангинা, скарлатина, чучқаларда сарамас ва бошқа касалликларни қўзғатади.

2. В группаси — сигирларда йирингли елин яллиғланишини ҳосил қилади.

3. С группаси — йирингли, соқов, елин яллиғланиши, жинсий йўллар шилимшиқ пардаларнинг яллиғланиши, сепсис касалликларни қўзғатади.

Елин яллиғланишини қўзғатувчилар. Стрептококкус агалактис елин яллиғланишининг қўзғатувчиси бўлиб, ўткир формасида сутдан қилинган суртмада калта занжир шаклида жойлашган сурункали хилида эса узун, бир-бирига занжирлар сингари жойлашган бўлади. Стрептококкус агалактис граммусбат, ҳаракатсиз, аэроб +37, +38 даражада яхши ўсади, аммо оддий озиқ муҳитида яхши ривожланмайди. Гўшт-пептон бульонда муҳитни хиракаштиради ва оз миқдорда чўкма ҳосил қилади, гўшти-пептон агарда секин ривожланиб, майда, доирасимон, чеккалари текис колонияларни ҳосил қилади. Бу микробни ундириш учун 1% глюкоза ва қон қўшилган агар энг яхши муҳит ҳисобланади. Бу озиқ муҳитида доирасимон, зангори рангли, гемолиз зонаси билан үралган колониялар ҳосил қилади. Елин яллиғланишининг қўзғатувчиси ташқи муҳитга ниҳоятда чидамли бўлиб, қуриган йирингда 2—3 ойда, 85 даража қиздиргандага 30 минутда, 2% ишқор эритмаси ва 1% формалинда 10—15 минутда нобуд бўлади. Совуқ эса стрептококкни ўлдирмасдан консервация қиласи. Стрептококклар антибиотикларга сезирлиги бир хил эмас. Уларга пеницеллин камроқ, окситетрациклин билан полимиксин яхшироқ таъсир қиласи.

Патогенлиги ва иммунитети. Стрептококклар бир неча турдаги токсингарни ишлаб чиқаради. Буларга: эритроген, гемолитик, некротик, лейкоцитдин киради.

Эритроген токсингар тўқималарнинг маҳаллий яллиғланиши реакциясини ҳосил қиласи. Гемолитик токсингар эритроцитларни эритади. Эритроцитларни эритиши белгиси шу токсиннинг ви-

рулентлигини курсатади. Лаборатория машғұлтларидан маълумки, қон қүшилган озиқ мұхитига стрептококклар экилганды микроблар униб чиққан жойда эритроцитлар эрийди ва колонияларнинг атрофида гемолиз зонаси ҳосил булади. Зона қанча кенг бұлса, вирулентлик ҳам шунча кучли булади. Некротик токсинлар түқималарни некроз ҳодисага олиб боради. Лейксидин токсинлар лейкоцитларни эритиб юборади. Токсинлардан ташқари стрептококкларнинг вирулентлик штаммлари фибролизин ва гиалуронидаза ферментларни ҳам ишлаб чиқаради. Бұ ферментлар стрептококкларнинг патогенлик таъсирини күчтириади. Елин яллиғланишиниң құзғатувчи стрептококкларнинг вирулентлиги үзгәрүвчан. Энг кучли вирулент стрептококклар сигирларнинг яллиғланған елиниң йириングли экссудатида булади. Бундай экссудантнинг 0,1—0,2 мл ни оқ сичқон қорин бұшлиғига юборылса, оқ сичқон бир суткада нобуд булади.

Ҳайвонларнинг шу стрептококка ва унинг зақарларига иммутети ниҳоятда күсиз ва қысқа муддатты.

Диагностикаси. Стрептококк зақарлари орқали яллиғланған елинга диагноз қўйиш учун сут текширилади. Сут стерилланған пробиркага соғилиб, лабораторияга жұнатылади. Лаборатория узоқ бұлса, пробиркада сут музлатылади. Лабораторияда жұнатылған материалдан суртма тайёрлаб, Грамм ёки Романовский усули билан бүялади ва иммерсион система орқали микроскопда текширилади. Микроскопда стрептококклар, лейкоцитлар ва яллиғланишда ҳосил бұлған моддалар күринади. Бактериологик тадқиқот учун гүшт пептонли, гүшт пептон-жигарли ва қонли агарга экилиб үндирілади. Шу билан бирга иккита ўш оқ сичқонларнинг қорин бұшлиғига 0,5 мл сут юбориб, зақарлантирилади. Нобуд бұлған сичқонларнинг юрагидан олинган қон гүшт-пептон агарга экилади ва униб чиққан колониялар ўрганилиб, микроблар микроскопда текширилади. Елин яллиғланиш касаллигининг олдини олиш учун вакциналар йўқ. Бу касаллик пайдо бўлмаслиги учун санитария-гигиена қоидаларига риоя қилиш керак.

Чидамлилиги ва тарқалиши. Стрептококклар қуриган йирингда 4—6 ойгача сақланади. Тұғри тушган қуёш нурлари таъсирида 2—3 соатда, оддий дезинфекцияловчи эритмаларда 1,5 минутда нобуд булади.

Стрептококк ҳайвон организмига бузилған тери ва шилимшиқ пардалар ёки жун халтаса орқали үтиб, стрептодермия, абсцесс ва флегмоналарни құзғатади. Лимфа билан бошқа түқималарга үтиб, уларда ҳам йириングли яллиғланиши ҳосил қиласылади. Стрептококк қонга үтиб күпайса, сепсис ҳолати рўй беради. Касалликнинг олдини олишнинг маҳсус вакциналари йўқ. Касалликнинг олдини олиш асосан санитария ва гигиена қоидаларига риоя қилишдан иборат. Даволаш учун антибиотиклар ва сульфаниламид препаратлар қўлланади.

Эшерихиялар авлодида фақат бир турдаги микроорганизм вакили бор. Бу эшерихия коли, яъни ичак таёқчаси. Ичак

таёқчаси 1885 йилда одам нажасидан топилган. У доимо одам, ҳайвон, парранда, балиқ ва бошқа турли ҳайвон ҳамда ҳашаротларнинг йўғон ичакларидан топилади. Булардан ташқари ўсимликларда, тупроқ, сув ва бошқа жойларда ҳам бўлади. Бу бактериянинг патоген серотиплари ниҳоятда кенг тарқалган бўлиб, колибактериоз (колиэнтерит) касалини янги туғилган ҳайвон ва бошқа турли жониворларда қўзғатади.

Морфология ва биологик хусусиятлари. Ичак таёқчаси кўп шаклли микроорганизм бўлиб, узунлиги 0,2 мкм дан 3 мкм гача, эни эса то 0,8 мкм гача бўлади. Таёқчаларнинг учлари буришган, кўпинча якка-якка жойлашади. Ҳаракатчан ва ҳарасизлари ҳам бор, баъзилари капсула ҳосил қиласди. Ичак таёқчаси аэроб ёки факультатив анаэроб бўлиб, pH и 7,2—7,5 ва +37, +38 даражада яхши ривожланиб кўпаяди. Озиқ муҳитларига унча талабчан эмас. Зич озиқ муҳитларидаги майдалиги 2—3 мм бўлади. Салгина хираланган, кулранг, чеккалари текис, сирти ялтироқ колониялар ҳосил қиласди. Эллектив (яъни махсус эндо озиқ муҳитида) қизил рангли колониялар ҳосил қиласди ва колибактериоз касаллигига диагноз қўйишда муҳим белги ҳисобланади. Ичак таёқчаси кўп турдаги ферментлар ҳосил қиласди. Улар кўпинча шакарни, арабиноза, ксилоза, галактоза ва бошқаларни парчалashi натижасида кислота ва газ ҳосил бўлади.

Патогенлиги. Салмонелла ва Протеус авлодларидаги микроорганизмга кўра ичак таёқчаларининг патогенлиги камроқ. Аммо қишлоқ хўжалик ва тажриба ўтказилаётган ҳайвонларни, касалланган ҳайвонлардан олинган янги культура билан заҳарлантириб касаллик пайдо қилиш мумкин. Турли штаммларнинг патогенлиги ҳам турлича бўлади. Ичак таёқчасининг экзотоксини безгак диарея, овқат ҳазм қилиш органлари шилимшиқ пардаларининг яллиғланишини лейкопинияни ва кейинги пайтда лейкоцитозни ҳосил қиласди. Янги культураларда термостабил экзотоксин билан бирга термолабил экзотоксини ҳам бўлади.

Диагностика ва иммунитет. Колибактериоз касалини аниқлаш учун касалланган ҳайвоннинг тўғри ичагидан тампон орқали ахлат олиниб, ундан 1:10 қилиб суспензия тайёрланади. Шу аралашманинг 1—2 томчиси 2—3 Эндо ёки Левин озиқ муҳитига ва Петри косачаларига экиласди. Бир суткага термостатга қўйиласди. Униб чиқсан қизил ёки тўқ бинафша рангли колонияларни олиб, қийшиқ агарга экиласди. Униб чиқсан колониялардан суртма тайёрлаб, микроскопда текшириласи ва агглютинация реакцияси орқали турлари аниқланади.

Гуморал ва ҳужайра ҳимоя факторларининг активлигини ошириш учун, колибактериоз касали тарқалган хўжаликларда биринчи кундан бошлаб бузоқлар гаммаглобулин билан эмланади (иммун зардоб ёки она ҳайвоннинг қони). 10—14 кунлик бузоқларда эса колибактериозга табиий иммунитет бўлади. СССР-да поливалентли колибактериозга ва паратифга қарши гиппе-

риммунли зардоб ишлаб чиқарилади. Бұғозликнинг охирги даврида она ҳайвон вакцинация қилинса, уннинг қони, оғиз сутиги билан махсус антителлалар бузоққа ўтиб, пассив иммунитетни ҳосил қиласы. Бұғозликнинг охирги даврида ҳайвонлар 10—14 сутка оралиғида иккى марта формол вакцина билан вакцинация қилинади. СССРда ичак тасқа ва салмонеллалар билан заһарланган ҳайвонларни даволаш учун коли-гертирорфаг тайёрланиб құлланади. Фаг бузоқтарга ичирилади ёки мускуллар оралиғига ва терининг остига укол қилиб юборилади. Антибиотиклар билан құллаганда фагнинг эффективлигі ошади. Колибактериоз касаллигини даволаш учун антибиотиклар билан бир қаторда сульфаниламид ва нитрофуран препаратлари ҳам құлланади.

Сальмонеллалар. Сальмонелла авлодидаги паратиф бактерияларга америкалик олим Сальмон номи берилген. Сальмон 1885 йылда шу құзғатувчini чүчқа тоуни билан касалланған чүчқадан ажратди. Сальмонеллалар ёш қишлоқ хұжалик ҳайвонларидан сальмонелләз касаллигини, бия ва қүйларда бола ташлашни, паррандаларда пуллороз ва бошқа касалликларни құзғатади. Бұл микроблар ўзи касаллик құзғатыдан ташқарып вирус ва бактериялар құзғатған касалликларнинг ўтишини оғирлаштиради ҳам.

Паратифоз инфекциянинг манбасы ҳайвонлардир. Улар одамдарнинг ҳам сальмонелләз билан касалланишида катта роль үйнайды.

Морфологияси ва биологик хусусиятлари. Сальмонеллаларнинг ўртача ұажми 2—4 мкм. Узунлиги ва эни 0,2—0,6 мкм. Үчлари буришган таёқча ёки овалсимон микроорганизмлардир. Эски культурада ипсисимонлари ҳам учрайди. Сальмонелла галлинарум ҳаракатчан, грамманфий ҳамда анилин бүйеңләри билан яхши бүялади. Улар аэроб ёки факультатив аэроблар. Оддий озиқ муҳитларда рН и 7,2—7,6 бўлиб, +37 дараражада яхши ривожланади. Ўй температурасида ниҳоятда секин ривожланади. Биохимиявий хусусиятлари турларига қараб ҳар хил бўлади. Сальмонеллалар мочевина, лактоза, сахароза, адонит ва салицинни фермент орқали парчаламайди, күпинча желатинни суюқлаштирайди, индол ва ацетилметилкарбинол ҳосил қиласы. Глюкоза, галактоза, манноза, арабиноза, ксилоза, рамноза, манит, мальтоза глицерин, дульцит ва сорбит шакарларини парчалаб кислота ҳамда газ ҳосил қиласы. Нитрат ва нитритни оз миқдорда тиклаб сульфид водородни ҳосил қиласы.

Патогенлігі. Табиий шаронтда сальмонеллалар септицимия инфекцияларини құзғатади. Бу эса ҳайвонларда бола ташлаш, пневмония ва овқат қилиш органларининг касалланишига олиб келади. Асосан бузоқ, құзи, чүчқа боласи, парранда, кемирувчи ва мүйнали ҳайвонлар касалланади. Касалликнинг пайдо бўлишига нотуғри боқилиши, асраш ва бошқа ноқулай шароитлар күмаклашади. Сальмонеллалар термостабил эндотоксинни ҳосил қиласы, экзотоксинни ҳосил қилиши эса ҳозирча яхши ўрганилмаган. Ўткир формадаги сальмонеллалар ичакларда кўпайиб

ундаги лимфа безларига (солитар фоликуллар, пейер бляшкалар) утади. Шу жойларда биринчи яллигланиш жараёнлари ҳосил бўлади. Бундан сўнг сальмонеллалар умумий лимфа ва қонга утиб бактеримияни ҳосил қиласди. Улар лимфа безларидан, упкада, баъзан суяк ва мияда тўхтаб қолиб ривожланади. Ривожланиб кўпайиши билан ўлган бактерияларнинг ҳужайралари парчаланади ва эндотоксин чиқиб, орган ва тўқималарда турли ўзгаришларга олиб боради.

Ҳайвонлар соғайгандан сўнг (клиник белгилари йўқолгандан сўнг) бир неча ҳафта ёки ойлаб ҳайвон сальмонеллаларни ташувчиси бўлиб қолади.

Диагностикаси. Асосан клиник — эпизоотологик, патанатомик, бактериологик ва серелегик кўрсаткичларга асосланиб қўйлади. Бактериологик текшириш ўлган ёки касалланган ҳайвонлардан олинган материал: бурун бўшлиқдаги шилимшиқ суюқлик, жинсий йўллардан олинган шилимшиқ суюқлик ва ахлатлари устида олиб борилади. Шилимшиқ пардаларнинг суюқлигини Эндо ва Плоскиров сунъий озиқ муҳитларига экилади. Иирик ҳайвон мурдасида ўт пуфаги билан жигар, лимфа безлар, талоқ, ўпканинг ўзгарган жойи ва найсимон суяклар текширишга жўнатилади. Жўнатилган материаллардан аввало суртма тайёрланиб микроскопда текширилади, сўнгра гўшт-пептон агар, гўшт пептон-бульон ва махсус дифференциал озиқ муҳитига экилади. Униб чиқсан культура текширилади ва зарур бўлса, тажриба қилинаётган ҳайвонлар заҳарлантирилади. Олинган культуралардан микробларнинг турини аниқлаш учун махсус зардоблар билан тадқиқот ўтказилади. Серологик диагностикада фақат соф культура типизация қилинмайди, балки касалланган ҳайвонлардан қон олиниб, касалликка диагноз қўйлади.

Чидамлилиги. Сальмонеллалар юқори температураларга, баъзи кислоталарга ва тузларнинг юқори концентрацияларига чидамлидир. Улар 60 даражада бир соатда, 100 даражада дарҳол ҳалок бўлади. Тузланган ва қайнатиб пиширилган гўшталarda ўй температурасида бир неча ойлаб сақланиши мумкин. Тўғри тушган қуёш нурлари таъсирида 5—10 соат, тупроқ ва бошқа жойларда 20 суткадан 120 суткагача сақланиб, касаллик қўзғатадиган хусусиятини йўқотмайди. Ҳайвоннинг мурдасида сальмонеллалар 100 суткагача, қуриган ахлатларда бир неча йил сақланиши мумкин. Аммо дизенфекцияловчи моддаларга чидамсиз. Оддий дизенфекцияловчи моддалар эритмасининг таъсирида тезда ҳалок бўлади.

Олдини олиш ва даволаш. Соғайган ҳайвонларда иммунитет ҳосил бўлиб, иккинчи марта камдан-кам ҳолларда касалланади. Иккинчи марта касалланиш енгил утиб, ҳайвонларни ҳалок этмайди. Чунки организмда антителлалар юқори бўлиб, фагоцитар реакция кучаяди. Орган тўқималаридағи ретикула эндотелиал системанинг ҳужайралари активлашади. СССРда бу касалликларнинг олдини олиш мақсадида бир неча вакциналар

қўлланади. Улар асосан ўлдирилган микроблардан тайёрланади. Аммо бу вакциналар узоқ муддатли иммунитет ҳосил қилмайди. Шунинг учун кейинги вақтда СССРда ва чет давлатларда тирик сальмонеллалардан вакцина тайёрлаб, синаб кўрилянти. Сўнгги пайларда кенг фагопрофилактика, яъни сальмонелла микробларига қарши фаглар қўлланади. Фаглар маҳсус тайёрланиб, янги туғилган бузоқлар ва бошқа ҳайвонларнинг болаларига биринчи кундан бошлаб ичирилади. Бузоқларга 30—50 мл фаг берилади. 5—7 суткадан сўнг шу миқдорда яна ичирилади. Бузоқларга ва бошқа ҳайвонларнинг болаларига паратиф касаллигига қарши колибактериоз ва паратиф бивалентлигининг гиппериммун зардоби ҳам қўлланади. Касалнинг олдини олиш учун мускуллар орасига ёки тери остига бу зардобдан 10—30 мл, даволаш учун эса 40—80 мл юборилади. Немомицин, тетрациклин, левомицитин, стрептомицин, нитрофуран ва сульфаниламид препаратларининг эритмалари ҳам даволашда яхши натижа беради. Бу билан бирга ёш ва бўғоз ҳайвонларни боқиш ҳамда асрарда зоотехника қоидаларига риоя қилиш керак.

Туберкулёз (сил) сурункали юқумли касалликдир. Унинг қўзғатувчисини 1882 йили Роберт Кох топган ва унга микробактериум туберкулезис деб ном берган. Сил касалининг қўзғатувчилари бешта микробактерияга бўлинади. Булар: *M. туберкулезис*-одамларда, *M. мовис* — қорамолларда, *M. авиум* — паррандаларда, *M. мириум* — сичқонларда, *M. пойколотермorum* — совуққонли ҳайвонларда сил касалини қўзғатадиган микробактериялардир. Сил билан одам, сут эмизуви ҳайвонлар ва паррандалар касалланиб, орган ва тўқималарда маҳсус тугунчалар — туберкулалар ҳосил бўлиши билан ифодаланади.

Морфологияси ва биологик хусусиятлари. Туберкулёз таёқ-часининг бўйи ўртача 0,8—5,5 мкм, эни 0,2—0,6 мкм бўлиб, шакли ҳар хил (полиморфизм). Қалта ва узун, ингичка ва йўғон, тўғри ва қайрилган, сидирга ва донадор таёқчалар шаклида учрайди. Спора ва капсула ҳосил қилмайди. Таёқчалар оддий усуллар билан бўялмайди. Уларни бўяш учун маҳсус усуллар қўлланади. Булардан бири Циль-Нильсон бўяш усулидир.

Туберкулёз таёқчасини бўяш учун бўёқ қайнаб турган эритмаларга ишловчи модда (масалан, карбол кислота) қўшиш керак. Бўялган туберкулёз таёқчasi бошқа бактериялардан фарқ қилиб, нитрат, хлорид, сульфат кислоталар таъсирида рангизланмайди. Бундай хосса кислоталар таъсирига чидамли деб аталади ва туберкулёз микробактерияларнинг энг муҳим белгиларидан бири ҳисобланади. Циль-Нильсон усули шу хоссага асосланган. Туберкулёз микробактериялари оддий сунъий озиқ муҳитларида ўсмайди. Улар тухум оқи солиб ивитилган, глицеринли картошкада, шунингдек 4—5% глицерин қўшилган оддий агар ва бульонда, яъни маҳсус озиқ муҳитларида ўсади. Қатъий аэроб бўлиб, ривожланишига муайян температурани талаб қиласиди. *M*-туберкулезис — 37—38°C, *M*-бовис — 38—39°, *M. ави-*

ум — 39—41°, С; озиқ мұхитининг рНи—6,8—7,4 булиши керак. Шу қулай шароитда суюқ озиқ мұхитида үсганды буришган парда ҳосил қилади. Аммо қандай қулай шароитда бұлмасин таёқча секин, 3—6 ҳафта мобайнида үсади.

Чидамлилиги. Таёқчалари ташқи мұхит таъсирларига чидамли бұлади. Эски культураларда 8—10 ой, қуриган балғамда 5—6 ойгача қорамолларнинг ахлатида 5 ойгача яшайды. Ташқи мұхитнинг таъсирига М. авиум ниҳоятда чидамли бұлиб, тупроқда 17—18 ойгача, сувда 7 ойгача ва зах жойларда 5—10 ойгача сақланади. М. туберкулезис сувда 5—10 ой, чириб турған материалда 12 ойгача 76 даражада эса 180 кунгача ұалок бұлмайди. М. бовис гүңгіда, похол тұшамида 2—12 ойгача ҳаёт фаолиятини сақтайди. Микобактериялар сут, пишлоқ, сарёғ ва бошқа чорвачилик маҳсулотларыда узоқ вақт кучини йүқтамай сақланади. Сут ва қаймоқда — 8 даражада 120 кунгача, тузланған гүштде 1,5 ойгача яшайды. Уларға юқори температура тез таъсир этади. +50 даражада 12 соат, +60 да 1 соат, +70 да 10 минут, +90 да 1 минут ва 100 даражада дархол ұалок бұлышади. Дезинфекцияловчи моддаларнинг эритмаларига чидамлилиги баланд. 1% ли актив хлор эритмаси 6 соатда, 3% ли формальдегид ва 3% ли натрий ишқор эритмалари нисбатан тез ва кучли таъсир этади. Шу сабабли бу эритмалар күпроқ құлланади.

Олдини олиш ва даволаш. Сил касалларыннинг олдини олишда умумий профилактика чоралари билан бир қаторда актив иммунлаш үйли катта ақамиятга эга. Сил касалига қарши вакцинани олимлардан Қальметт ва Герен қорамол сил бактерияларининг вирулентлигини сунъий күчсизлантириш үйли билан олишган. Улар туберкулөз микобактерияларнинг культурасини үт сафро құшилған картошка мұхитида 13 йил давомида 230 марта қайта экишган. Натижада культураларнинг вирулентлиги секин-аста күчсизланған, ниҳоят әмланғанда қорамолларда сил касалини құзғатмайдын даражага келген. Шундай қилиб тай-әрланған вакцина БЦЖ номини олған. Бу билан күп йиллар мобайнида ёш болалар вакцинация қилинади, аммо қорамоллар учун құлланылмаяпты. Сабаби шуки, ҳайвонларнинг вакцинага аллергик реакцияси текширилғанда, мусбат натижә берған.

Сил касалини даволаш учун антибиотиклар ва химиотерапевтик дори-дармонлар муваффақият билан татбиқ этиляпты. Стрептомицин, фтивазид, тубазид ва бошқалар даволаш учун ишлатилади.

Бруцеллөз — бола ташлаш белгилари билан одам ва ҳайвонларда учрайдиган касаллукдир. Бруцеллөз құзғатувчиси би-ринчи марта 1886 йили үлгап киши танасидан инглиз олими Брюс томонидан топилған ва Макрококкус мелитензис деб номланған. 1897 йили эса Банг ва Стриболт шу хилдаги микробларни бола ташлаган сиғирдан ажратыб, Бактерия абортес бөвис деб ном берилған. 1914 йили Дж. Траум бола ташлаган она үчүнкалардан шу турдаги микробларни топиб, Бактерия аботус сүис деб атаган. Ҳозирги пайтда бундай группалардан олтита:

1. Бруцелла мелитензис
2. Бруцелла сунис
3. Бруцелла абортус
4. Бруцелла овис
5. Бруцелла неотомо
6. Бруцелла канес

Морфологик ва биологик хусусиятлари. Бруцеллалар майда: полиморф коккобактерия ёки тәеқчасимон бұлиб, ұажми $0,5 \times 0,7 - 0,6 \times 1,5$ мкм. Ҳаракатсиз, спора ҳосил құлмайды, препаратларда якка-якка ёки жуфт жойлашған, грамманфий бұлады, витаминларга бой озиқ муҳитларда үсади. Озиқли муҳитларда униб чиқишиң үзак ва фақат 7—20 кунда аниқланади. Кейинчалик бруцеллалар лаборатория шароитига мослашади ва озиқли муҳитларда 37 дараражада яхши үсади. Бруцеллалар суюқ озиқли муҳитларда үсганды, уни бир текис лойқалатилади, зич озиқли муҳитда үсганды эса пича шилемшиқ босган катта-кичик тиник колонияларни ҳосил қиласы. Бруцеллалар қанд-шакарларни парчаламайды, желатинни суюлтирумайды, сутни ивитмайды.

Бруцеллаларни ундириш учун лабораторияда асосан оддий озиқли муҳитларда 6,8—7,2 pH құлланади. Аммо энг яхши озиқли муҳит бу глицерин ёки глюкоза құшилған жигарлы агар ва бульон, глюкоза ёки глицерин құшилған агар, от қони зардоби құшилған гүшт-пептон агари ҳисобланади.

Патогенлиги. Бруцеллалар ҳужайранинг ичидә паразитлик қиладиган микроорганизмлардир. Асосан ҳайвонларнинг ретикула эндотелиал системасидаги ҳужайраларнинг ичидә яшаб ривожланадилар.

Бруцеллалар ҳайвонлар учун ғоят патоген бұлады. Ҳамма ҳайвонлар, ұатто құшлар ҳам бруцелләз билан касалланади. Ҳайвонларга касаллук бир-биридан юқади. Чорва молларда касаллук белгилари иситма чиқиши, бұғоз молларнинг бола ташлаши, елин яллиғланиши (айниқса әкклиларда), оёқ бүгимларининг яллиғланиши (артритлар) билан намоён бұлади. Баъзан касалланған чорва молларыда ҳеч қандай белгилар күрінмаслиги мумкин. Бруцеллалар касал ҳайвонларнинг чиқындылари: сийдик, тезак ва энг күпі қофаноқ сувида ҳамда ҳомила пардаларыда бұлиб, улардан тупроққа, ем-хашакка, сувга тушади. Айниқса қофаноқ суви билан миллиард-миллиард бруцеллалар ташқарига чиқади. Бруцелләз касали билан оғриған ҳайвонлар күпинча қисир қолади. Құй ва әчки бруцелләзи одамга айниқса қоюмлидер.

Чидамлилиги. Бруцеллалар споралар ҳосил құлмаслигига қарамай ташқы муҳитнинг таъсирига чидамли бұлады. Улар +60 дараражага 30 минут, +70 дараражага 10 минут, +100 дараражага эса бир неча секунд чидайды. Паст температурада эса (тупроқда, қорда) 4—5 ойгача сақланиб туради. Сутда 45 кун, сарнёғда 2—3 ой, пишлоқда 2 ой, гүштде 2—5 ва құй жунида 4 ойгача яшайды. Оддий дизенфекцияловчи модалар 2% ли карбол кислота, 1% ли креолин, 1% ли хлора эритмаси бру-

целлаларга бир неча минутларда таъсир этиб, уларни ҳалок этади.

Диагностикаси. Микроскопия, бруцеллалар соф культурасини олишдан, тажрибадаги ҳайвонларни заҳарлантириш (биопроба) ва серологик текширишдан иборат. Микробиологик тадқиқот учун лабораторияга ҳомила бутунлигича, ошқозон (ички нарсалар билан), мажбурий сўйилган ёки ҳаром ўлган ҳайвонларнинг лимфа безлари билан паренхиматоз органлари жунатилади. Серологик тадқиқот учун қон ёки қон зардоби юборилади. Бруцеллэзни текширишда серологик диагностиканинг аҳамияти катта. Серологик усуllibарга: аглютинация реакцияси (РА), комплемент боғлаш реакцияси (РСК) узоқ муддатли комплемент боғлаш реакцияси (РСДК) киради. Бошқа усуllibарда эса люминисцентли микроскопда текшириш кенг қўлланади.

Даволаш ва олдини олиш. Одамларни бруцеллэздан даволаш учун стрептомицин, тетроциклин, синтомицин ва бошқа антибиотиклар қўлланади. Бруцеллэзнинг олдини олиш учун қорамолларга агглютен 82 штаммдан тайёрланган қуруқ ҳолдаги вакцина ишлатилади. Моллар 4 ойлик бўлгандан бошлаб, терининг остига 5 мл вакцина юборилади.

БАЦИЛЯР ИНФЕКЦИЯЛАРИНИНГ ҚЎЗҒАТУВЧИЛАРИ

Куйдирги (Сибирская язва. Антракас)— бу касалликни қўзғатувчиси — Бац антрацис. Биринчи бўлиб 1849 йили куйдиргининг бациллаларини Поллендер топган эди. 1850 йили франция олимлари Давэн ва Рейс, 1857 йили эса Россиялик профессор Брауэлл бу касаллик билан оғриб ўлган қўйларнинг қонидан занжирсизмон таёқчаларни топдилар. Брауэлл куйдирги касалидан ўлган одамнинг қонидан қўзғатувчи топиб, тажрибадаги ҳайвонларни заҳарлаган, натижада улар куйдирги билан касалланишган. 1876 йили эса Р. Коҳ ва Л. Пастер куйдирги касали қўзғатувчисининг соф культурасини ажратиб олишган.

Морфологияси ва биологик хусусиятлари. Антракис бацилласи $1-1,5 \times 3,0-10,0 \text{ мкм}$. У йирик ҳаракатсиз спора бўлиб, капсула ҳосил қиласиган таёқча. Бўялган препаратларда занжирга ўхшаб жойлашганда, учлари қирқилган ёки бироз ботиқ тўғри бурчак шаклида бўлади (стрептобацилла). Касал организмнинг тўқималарида филоф (капсула) ҳосил қиласиди, бу филоф занжирдаги барча таёқчалар учун умумий бўлади. Куйдирги таёқчалининг спораси овал шаклида бўлади. Споралар ҳар бир таёқчанинг марказида биттадан жойлашади. Куйдирги таёқчали споралари организмдан ташқарида, ёрилган ўликда, эски культурада, озиқ моддаларнинг етишмаслигига ва шу каби ноқулай шароитларда 18 дан 30 даражагача иссиқликда ҳосил бўлади. Улар хаёт фаолиятларини бир неча йилгача сақлашлари мумкин. Капсула ва спораларни микроскопда яхши куриш учун маҳсус бўяш усуllibарни қўлланади.

Күйдирги бациллалари оддий озиқли мұхитларда, +37 даражада аэроб шароитда яхши үсади. Озиқ мұхитларда унибчиқан микроларнинг колониялари ғоят характерлы. Улар зич озиқ мұхитларда иирик, ясси, чети ғадир-будир, хирапланган колонияларни ҳосил қиласылар. Микроскопнинг кичик обьективи билан қаралганды колониялар бир талаі чалкаш занжирлардан иборат эканлыги күринади. Бу занжирлар соч кокилига әли шер ёлига үштайды. Суюқ озиқли мұхитта эса бир парча пахтага үштаб үсади, мұхит эса тиниқ қолади, хирапланмайды. Пастер пипетка билан желатинга, устунчанинг ичига экканида арча дараҳтининг тұнкариб құйилған шохчасига үштаб унади. Желатин эса суюлиб қолади.

Патогенлиги. Күйдирги касалининг құзғатувчиси мураккаб тузилған экзотоксин ҳосил қиласыл. Бу экзотоксин учта фактордан иборат. Биринчиси әдемотоген фактори тұқималарга таъсир этиб, маҳаллый яллиғланишни, сувли шишишни ва тұқималарнинг бузилишини ҳосил қиласыл.

Иккинчи фактор протектив антиген микролар учун ҳимоя қилишга хизмат қиласыл. У соғ модда бўлиб, токсигенлик хусусиятига эга эмас. Учинчи фактор — летал факторидир. Үзи заҳарли бўлмаса-да, иккинчи протектив факторлар билан қўшилганда каламуш, оқ сичқон ва денгиз чўчқаларини заҳарлаб ўлдиради.

Қишлоқ хўжалик ҳайвонларидан асосан қўй, корамол, от, тута, чўчқа ва буғулар күйдирги билан касалланади. Заҳарлашиш овқат ҳазм қиласылган йўллардан ўтиб, микролар ичакда сақланиб қолади. Касаллик сўна, пашша каби ҳашаротлар орқали тарқалиши ҳам мумкин.

Диагностикаси. Күйдирги касаллигини аниқлаш учун лабораторияга ички органлар ва тұқималар жұнатылмайды. Ўлган ҳайвоннинг танаси шубҳали бўлса, унинг қулоқ қисми иккى марта боғланади. Шу боғланган жойлар ўртасидан кесиб, кесилган жойлар қиздириб чўғ ҳолга келтирилған нарса билан күйдирилади. Қулоқлари аввал дезинфекцияловчи модда билан ҳўлланған докага үралади ва сув ўтмайдиган идишга солиниб, лабораторияга жұнатылади. Қонидан бир томчи олинниб суртма тайёрланади ва у ҳам лабораторияга юборилади.

Лаборааторияда күйдирги касаллигига диагноз қўйиш учун Кох триадаси асосида (микроскопик, бактериологик ва биопроба) тадқиқот ўтказилади.

Бактериоскопия. Лабораторияга жұнатылған материалдан суртма тайёрланиб Грам усулда бўялади. Филофлар эса Михин, Ребингер ёки Ольт усули билан бўялади. Суртмаларда күйдирги касали құзғатувчининг хусусий шакллари аниқланиши катта аҳамиятга эга.

Бактериологик текшириш учун текширилаётган материалдан олинган қисми гүшт-пептонли бульонга экиласыл. Сунъий озиқли мұхитнинг рН 7,2—7,6 бўлиб, +37 даражада 18—24 соат сақланади. Шу муддатда микролар униб чиқмаса, иккى суткача

сақланади. Униб чиққан микроб колонияларидан суртма тайёрланиб, микроскопия ўтказилади. Биологик синашда тажрибадаги оқ сичқонлар, денгиз чүчқалари ва қуёнлар заҳарлантирилади. Оқ сичқонларга бел қисмидаги терининг остига 0,1—0,2 мл денгиз чүчқалари билан қуёнларга эса 0,5 дан 1 мл гача текширилаётган материал юборилади. Оқ сичқонлар 1—2 суткада, денгиз чүчқалари билан қуёнлар 2—4 суткада ҳалок бўлади. Ҳайвонларнинг ўлиги ёриб қаралса, материал юборилган жойда шиш борлиги, қон димланиши сабабли ички органлар катталашганлиги аниқланади. Талоги айниқса ўзгарган бўлади. Органлар (жигар, талоқ) ва қондан тайёрланган суртмаларда капсуласи яхши ривожланган куйдирги таёқчалари тошилади.

Чидамлилиги. Куйдирги таёқчасининг вегетатив хужайралари ташқи муҳитга унча чидамли эмас. Улар +55 дараражада 40 минутда, +60 дараражада эса 15 минутда, қайнаганда эса дарҳол ҳалок бўлади. Ўлган, аммо ёрilmagan тананинг тўқималарида уч суткагача сақланади. Куйдирги касали қўзғатувчи сига дезинфекцияловчи эритмалар ва тикка тушадиган қуёш нурлари таъсир этади. Булар тез муддатда уларни ўлдиради. Таёқчалар паст температуralарга чидамлироқ бўлиб, 10 дараҷада 24 соатгача ҳаёт фаолиятини сақлаб туради. Куйдирги касали қўзғатувчисининг споралари ташқи муҳитнинг таъсирига ниҳоятда чидамли бўлиб, бир неча ўн йиллар тупроқда сақланниши мумкин.

Олдини олиш ва даволаш. Биринчи бўлиб, 1881 йили Л. Пастер куйдирги касалининг олдини олиш учун кучсизлантирилган куйдирги таёқчасидан тайёрланган вакцинани тавсия этган. Л. Пастер куйдирги таёқчаларига 24 ва 12 кун давомида 42—43 дараҷа таъсир эттириб, икки хил: кўпроқ заифлаштирилган (биринчи вакцина) ва камроқ заифлаштирилган культура (иккинчи вакцина) тайёрлаган. Ҳайвонга дастлаб биринчи, иккى ҳафтадан сўнг эса иккинчи вакцина юборилади. Бундай вакцинадан сўнг вужудга келган иммунитет бир неча йилгacha сақланади. Аммо 1942 йили Н. Н. Гинсбург ва А. Л. Тамарин деган олимлар янги куйдирги вакцинасини тавсия этдилар. У капсула ҳосил қилиш хоссасидан бутунлай маҳрум этилган таёқчалардан тайёрланганди. Бу вакцина фоят иммуногенлиги билан фарқ қилиб, эпизотологик кўрсатмалар бўлгандা, ҳайвонларни иммунлаш учун тери остига юборилади. Янги туғилган ҳайвонлар икки ойгача вакцинация қилинмайди. Катта ҳайвонларда вакцинациядан сўнг 10 кунда иммунитет ҳосил бўлиб, 12 ойгача сақланади.

1954 йилдан бери ҳайвонларнинг куйдирги касалини олдини олиш учун олим С. Г. Колесов тавсия этган вакцина қўлланади.

Куйдирги касалини даволаш ва пассив иммунитетни ҳосил қилиш учун куйдирги касалига қарши гипериммун зардоби ҳам ишлатилади. У ҳайвонларда 10 кундан 15 кунгача иммунитетни сақлайди.

Қорасон (эмкар). Эмфизематоз карбункул касалининг қўзғатувчиси. Клостридиум шаводир. Қорасон ўткир ўтадиган тоқумли касаллик. У асосан қорамолларда, қўй ва эсчилиарда З ойлинидан 4 ёшигача учрайди.

Морфологияси ва биологик хусусиятлари. Клостридиум шавотўри ёки қайрилган, учлари текис бўлмаган 0,6—10 мкм таёқчалари. Тўқималардан тайёрланган суртмада, якка, жуфт ва ниҳоятда кам микроблар занжирсимон жойлашган. Ҳаракатчан, спора ҳосил қиласи, ёш культурадан олинган микроблар Гармусбат, эски культурадан олингандарни эса Грамманфий. Культурада споралар 24—48 соатда ҳосил бўлади. Кл. Шавонинг шакли хилма-хил. Тўқималардан тайёрланган препаратларда йигсимон, лимон, нок, думалоқ ва бошқа шаклларда учраши мумкин. Микроблар қатъий анаэроб бўлиб, ўзининг ривожланиши учун хусусий озиқли муҳитларни талаб қиласи. Оддий озиқли муҳитларда (ГПА ва ГПБ) ўсмайди ва буларни ўстириш учун гўшти-пептон жигарли бульон (МПЖБ), Китт-Тароцци Мартен бульони, Хоттингер бульони ишлатилади. Қорасон касалини қўзғатувчи микроблар +38—39 даражада махсус озиқли муҳитларда pH 7,2—7,6 бўлганда 12—24 соатда униб чиқади. Китт-Тароцци озиқ муҳитида газ ҳосил бўлиб, муҳит сал хираланади, аммо 2—3 суткада тубига заррачалар чўкиб, муҳит ёруғ бўлади. Ёш культуралар ўсиб турганда ҳиди деярли бўлмайди. Эски культурадарда эса ачиган ёғнинг ҳиди пайдо бўлади. Цейслер глюкоза-қонли агарда 24—48 соатдан сўнг доирасимон, тугма ёки узум барига ўхаш колониялар ҳосил бўлади. Колонияларнинг чеккалари текис, ўргаси кўтарилган, кўк бинафша рангли, ялтироқ бўлади. Клостридиум шаво протаза ферментни ҳосил қилиб, желатинни аста-секин суюлтиради. Индол гази ҳосил бўлмайди. Баъзилари оз миқдорда водород сульфат газини пайдо қиласи.

Патогенлиги. Қорасон билан табиий шароитда асосан йирик қорамоллар ва қўйлар касалланади. Баъзан эса эчки, шимолий буғу ва бошқаларнинг ҳам касалланиши учрайди. Лабораторияда тажрибага қўйилган ҳайвонлардан денгиз чўчқаси қорасонга сезиг бўлиб, заҳарлангандан кейин 16—48 соат ичидаги ўлади.

Диагностикаси. Қорасон касалини аниқлаш учун лабораторияга шу касалдан ўлган ҳайвоннинг заҳарланган гўшт парчалари, жигари, талоги, буйраги жўнатилади. Янги ўлган ҳайвоннинг қони олиниб, у ҳам тезлик билан лабораторияга юборилади. Лабораторияда Кох триадаси асосида тадқиқот ўтказилади. Бунинг учун юборилган материалдан суртма тайёрланиб Грам ва Муромцев усуллари билан бўялиб текширилади. Микроскопда микроблар Гармусбат, кўп шаклли спора ҳосил қиласидиган йўғон учлари қайрилган таёқчалар ҳолида кўринниб, якка ёки жуфт жойлашади.

Бактериологик тадқиқот материалдаги турли микроорганизмларни ажратиш билан бошланади. Бунинг учун улар 80 даражада 15 минут қиздирилиб, сўнгра Китт-Тароцци, гўшт пеп-

тонли агар ва гүшт пептонли бульонга экилади. Анаэроб шароитда 37 даражада 24—47 соат сақланади.

Биопроба денгиз чүчқаларида ўтказилади. Бунинг учун денгиз чүчқасининг қорин томонига, тери остидан 0,5—1 мл текширилаётган материал гүшт тұқымаларининг сувли аралашмаси юборилади ва 16—48 соат сақланади. Шуни айтib ўтиш керакки, фақат янги үлган ҳайвон тұқымаларидан олиниб тайёрланган аралашмада микроорганизмлар вирулентлигини яхши сақтайди. Эскирган материалларда микроблар үзининг вирулентлигини йүқтөді. Үлган ҳайвонларнинг ички органларыда ва ташқи күринишида қорасон касалиға тааллуқли үзгаришлар пайдо бўлади. Үзгарган орган ва тұқымалардан суртма-тамға тайёрланаб, Грам усулда бўялиб текширилади. Асосан суртматамға үзгарган гүшт булакларидан ва жигарнинг сиртидан қилинади. Диагноз қўйишда қорасон касалини куйдиригি касалидан ажратиш керак.

Чидамлилиги. Клостриум шаво вегетатив ҳолда ташқи мұхитнинг таъсирига унча чидамли эмас. Аммо унинг споралари бу таъсирига ниҳоятда чидамли. Чириган мурданинг тұқымаларидан споралар З ойгача, гүнгда 6 ойгача, сув ҳовузларининг ботқоғида 10 йилгача ҳаёт фАОлиятини ва заҳарлаш хусусиятини сақтайди. Баъзи олимларнинг фикрича тупроқда споралар 20—25 йилгача яшайди.

Қуриган культурадаги споралар +100—105 даражада 2—12 минутда, 80 даражада эса икки соатда ҳалок бўлади. Тұғридан-тұғри тушган қүёш нурлари спораларни 24 соатда ўлдиради. Спораларни 3% ли формалин эритмаси 10—15 минутда, 8% ли ишқор эритмаси 6—7 кунда, 12% ли ишқор эритмаси эса 24 соатда ва 25% ли ишқор эритмаси 14 соатда ҳалок этади. Ишқор эритмаси 40 даражада иситилиб спораларга таъсир эттирилса, улар 50 минут давомида ўлади.

Олдини олиш ва даволаш. Ҳайвонларда актив иммунитетни ҳосил қилиш учун совет олими С. Н. Муромцев тавсия қилған формал вакцина құлланади. 5 мл вакцина қорамолларга тери-нинг остидан юборилади. 14 кундан сүнг актив иммунитет ҳосил бўлиб, 6—12 ойгача сақланади. Иммунитетнинг ҳосил бўлишига ва унинг муддатига ҳайвонларнинг яшаш ҳолати ва шароити аҳамиятлиdir. Ориқ ҳайвонларда иммунитет ҳосил бўлмаслиги ҳам мумкин. Ҳосил бўлган тақдирда ҳам у қисқа муддатга етади. Шунинг учун қорасон касалиға қарши вакцинацияни моллар яйловдан қайтгач, яъни улар семиз пайтида ўтказилади. Актив иммунизация қорамолларда З ойлигидан 4 ёшигача ўтказилади. Пассив иммунитетни ҳосил қилиш учун ва янги касалланган ҳайвонларни даволаш учун гипериммун зардоби ишлатилади. Гипериммун зардоби биокомбинатларда ёш қорамоллар заҳарлантириб тайёрланади. Пассив иммунитетни ҳосил қилиш, яъни касалликнинг олдини олиши миқдори қорамоллар учун 15—20 мл дир. Пассив иммунитет 10—12 кун сақланади. Даволаш зардобининг миқдори эса 100—200 мл.

Я. Р. Коваленконинг фикрича даволаш эфектлиги шу касалнинг ўтиш даврига боғлиқ булади. Зардоб ҳайвонларга касалликнинг бошланғич даврида юборилса, касалланган ҳайвонларнинг 100% ни даволаш мумкин.

Қорасон касалини даволашда антибиотиклардан хлортетрациклин ва дібомицинлар яхши натижә берадилар.

Қоқшол (столбняк) касалининг құзғатувчиси. 1883 йили рус олими Н. Д. Монастырский қоқшол таёқчасини (Клостродиум тетани) одам ярасининг суюқлигидан топған. 1884 йили Николайер деган олим тупроқни суюлтириб уннинг сууримаси билан қуён ва денгиз чүчқаларини әмлаб, қоқшол касалини тажриба йўли билан ҳосил қилди ва қўзғатувчинини ажратди. Қоқшол касали қўзғатувчинининг соғ культурасини 1889 йили Китазато деган олим ажратиб, ўрганиб чиқди.

Морфологияси за биологик хусусиятлари. Клостродиум тетани ингичка, узун граммусбат таёқча бўлиб, узунлиги 3—12 мкм, эни эса 0,3—0,8 мкм. Ҳаракатчан, спора ҳосил қилади. Споралар таёқчанинг бир учидаги жойлашиб барабан таёқчасига ўхшаган бўлиб қолади. Клостродиум тетани қатъий анаэроб, кислородга ниҳоятда сезгир. Кислородсиз шароитда 36—38 дараҷада pH 7,4—7,6 бўлганда яхши ўсади. Китт-Тароццининг сунъий озиқ муҳитида ўсиши сусаяди ва микроблар 24—36 соатда униб чиқади. Шундан сунг озиқ муҳити хиранади, оз миқдорда газ ҳосил қилади ва 5—7 суткадан сунг пробирканинг тубига чўкма тушиб суюқлик тингач, ёруғ бўлиб қолади. Культура 3—5 суткада ўзига хос (куйған шохнинг ҳидига ўхшаш) ҳид пайдо қилади. Цейслер глюкоза — қонли агарда Кл. тетани майда, очиқ кулранг, ўртаси кўтариленган, шабнам заррачасига ўхшаш колониялар ҳосил қилади.

Патогенлиги. Қоқшол касаллиги билан ҳамма турдаги қишлоқ хўжалик ҳайвонлари касалланади. Аммо ҳаммасидан кўра отлар кўпроқ касалланади. Баъзи олимларнинг маълумотларига кўра товуқ ва ғозлар ҳам қоқшол билан касалланишар экан. Одамга қоқшол асосан тупроқдан юқади. Қўпинча гўнгланган дала, полиз, ўтлоқлардан олинган тупроқ намуналаридан ўртакча 27% Кл. тетани споралари топилган. Аксари ҳайвонлар (от, қўй, сигир ва ҳоказо) нинг тезаги билан тупроққа қоқшол таёқчасининг споралари тушади. Тупроқда споралар узоқ вақт сақланади. Қоқшол микроблари организмга жароҳат орқали киради. Ярага кирган қоқшол таёқчасининг споралари уннинг ичкарисида анаэроб шароитда, ириётган тўқималарда ўсади.

Диагностикаси. Текшириш учун лабораторияга жароҳатнинг ички қаватидаги мускул парчалари, йиринг ва бошқа чиққан суюқлик юборилиши мумкин. Касаллик генерализацион жараёнга айланган булса, бунда лабораторияга ўлған ҳайвоннинг танасидан 20—30 г жигар, талоқ ёки 10 мл қон жўнатилади. Түғишдан ёки бола ташлашдан сунг қоқшол касали пайдо бўлса, бачадон ва киндигидан шилемшиқ модда олиб, лабораторияга юборилади.

Лабораторияда Кох триадаси асосида тадқиқот ўтказилиб, касал құзғатувчиси ёки унинг заҳари аниқланади. Юборилган материалдан суртма тайёрланиб, Грамм усулда бүяб микроскопда текширилади. Суртмада характерли «барабан туёқчаси» га үшшаган споралар терминал жойлашган Клостридиум тетани таёқчаси аниқланади. Юборилган материалдан эмульсия тайёрланиб, Китт-Тароцци сунъий озиқ мұхитига экилади. Эмульсияни аввал 80 даражада иссикликда бир соатгача сақлаш керак. Бу вақтда бегона микроблар ҳалок бұлади ва сунъий озиқ мұхитидә спорадан униб чиққан микроблар қолади.

Культурада ёки патологик материалда заҳарни аниқлаш учун биопроба ўтказилади. Бунинг учун текширилаётган материал стерил ховончада кварц құм билан майдалаб иккі баравар физиологик эритма қуйилади. Эритма уй температурасыда 60 минутта сақланғандан сүнг пахта-дока фильтрдан ўтказилади ва иккита оқ сичқоннинг оёқ мускулларига 0,5—1 мл дан юборилади. Оқ сичқон 12 соатдан кейин 5 кун давомида үлади. Бу тажрибадаги ҳайвон 10 кунгача сақлаб турилиши керак.

Чидамлилиги. Қоқшол таёқчасининг вегетатив формалари чидамли бўлмайди. Улар +60—70 даражада 30 минутда нобуд бўлади. Оддий дезинфекцияловчи эритмалар таъсиридан 15—20 минутда үлади. Унинг споралари эса ғоят чидамли. Масалан, улар 1—3 соат қайнатишга чидайди. Тупроқ, қуриган гүнг. турли асбобларда қуёш нурлари тўғри тушмайдиган ерларда бир неча йилгача ҳаёт фаолиятини сақлаши мумкин. Қуёш нурлари тўғри спораларга тушса, улар 3—5 суткада ҳалок бўлади.

Олдини олиш ва даволаш. 1924 йилда француз олимлари Ромон ва Декомбе қоқшол касалини құзғатадиган таёқчалалар ҳосил қиласында токсинга қарши анатоксин ишлаб чиқардилар. Бу анатоксин қоқшол касалига актив иммунитетни ҳосил қиласында. Анатоксин билан эмланғанда 30 кундан сүнг актив иммунитет ҳосил бўлиб, ҳайвонларда 3—5 йилгача сақланади. Пассив иммунитетни ҳосил қилиш учун ёки касалланған ҳайвонларни даволаш учун гипериммун зардоби қўлланади. Пассив иммунитетни ҳосил қилиш учун йирик ҳайвонларга 4000 АЕ, даволаш учун эса 80000 АЕ, майда ҳайвонларга эса 40000 АЕ миқдорда гипериммун зардоби юборилади.

Биринчи 2—4 кунда ҳайвонлар гипериммун зардоби билан ҳар куни эмланади. Сүнгра эмлаш ҳайвонларнинг ҳолатига қараб давом эттирилади. Қоқшол касали билан касалланған ҳайвонларни эмлашда зардоб ярми терининг остига, ярми эса қон томирига юборилади. Бундан ташқари гипериммун зардоби билан жароҳатнинг атрофи ва нерв томири йўллари эмланади.

Ботулизм касалининг құзғатувчиси Клостридиум батулинум. Ботулизм касаллиги қишлоқ хўжалик ҳайвонларида ва одамларда учрайди. Бу озиқлар билан заҳарланиш касаллиgidir. Асосий белгилари ютиш ва чайнаш мускулларининг фалаж бўлиши. Ботулизм таёқчаси консерваланған гүшт ва ўсимлик, колбаса ва бошқа овқатларнинг турларида бўлади.

Ботулизм касаллиги биринчи бўлиб XVIII асрнинг ўртасида учраган ва лотинча номи колбаса сўзидан олинган. Ботулизм касалининг қўзғатувчиси биринчи бўлиб, колбаса еб оғриган одамлардан топилган. 1896 йили Эрменгем деган олим ботулизмнинг қўзғатувчисини ўлган одамнинг талоқ ва йўғон ичакларидан топган. Қейинги тадқиқотлар курсатдики, табиатда ботулизм касалини қўзғатувчиси бир турли эмас, балки бир неча А, В, С, Д, Е, ва F белгилар билан белгиланган турлари бор. Бу турлар узларининг антиген структураси ва синтез қиласидан экзотоксинлар билан бир-биридан ажралиб турадилар.

Морфологияси ва биологик хусусиятлари. Клостродиум ботулинус йирик таёқча бўлиб, узунлиги 4—9 мкм, эни эса 0,6—0,8 мкм, учлари қабариқ, якка, жуфт ёки калта занжирга ўхшаб жойлашади, ҳаракатчан, спора ҳосил қиласиди. Споралари субтерминал, яъни бир учида жойлашиб, теннис ракеткасига ўхшатан бўлади, турли анилин бўёғи билан яхши бўялади. Тўқималардан ва ёш культурулардан тайёрланган суртмалар граммусбат, эскирган культурулардан тайёрланган суртмалар эса грамманфий. Ботулизм таёқчаси қатъян анаэроб шароитда, +25—30 даражада яхши ривожланади. Культуруларидан ачиган ҳид келади. Ривожланганда протеолитик ва сахаролитик ферментларни ҳосил қиласиди. Клостродиум ботулинус маҳсус озиқли муҳитларда ундирилади. Бунинг учун Цейслер глюкоза билан қонли агар, глюкоза билан жигарли агар, суюқликлардан Китт-Тароцци ва Хоттингер бульонларидан фойдаланилади. Хоттингер бульонининг таркибида гўшт ёки жигар парчалари бўлиб, клостродиляларни экишдан олдин 0,5—1% глюкоза қўшилади ва устига вазелин мойи қўйилади.

Клостродилялар Китт-Тароцци озиқ муҳитида униб чиққандা, муҳит хиранади, чўкма ҳосил бўлгандан сўнг эса тинади. Культурадан ачиган ёф ҳиди келади. Цейслернинг агарли муҳитида майдо ёруғ, қўнғир ёки оч қўнғир, чеккалари текис ёки кесилган майдо колониялар ҳосил бўлади. Желатинда думалоқ, ялтироқ баъзи вақтларда қўнғир рангли колониялар ҳосил қиласиди. Колонияларнинг атрофига желатин суюлади. А ва В клостродилялар ниҳоятда актив протеолитик фермент ҳосил қиласидар. Шунинг учун суюқ озиқ муҳитидаги гўшт ва жигар парчаларини мутлақо қолдирмасдан эритиб юборади.

Патогенлиги. Ҳайвонларнинг организмида, ўсимлик ва ҳайвонлардан ҳосил бўлган субстратларда ва маҳсус озиқ муҳитлағида клостродиум ботулинум нитротоксин группасига кирадиган актив экзотоксин ҳосил қиласиди А турдаги токсин табиатда маълум бўлган заҳарлардан энг кучлиси. С. Мартиновнинг фикрига кўра, кристалл ҳолидаги 10 мг Ботулинус заҳари бутун дунё аҳолисини ҳалокатга олиб келиши мумкин. Клостродиум Ботулинус микробига отлар ниҳоятда сезгир. Ботулизм касаллигини кўпроқ В ва камроқ А ҳамда С турдаги заҳарлар қўзғатади. Йирик шохли моллар, қўй ва эчкилар кўпроқ С ва Д турдаги заҳарга сезгирроқ. Шуни айтиб ўтиш мумкинки, ботулизм касал-

лиги эчкимарда жуда кам учрайди. Аммо паррандалар бу касаллик билан касалланади. Одамларда бу касалликни құзғовчилар А, В ва Е турдаги зақарлардир. Улар организмга овқат билан киради ва 12—24 соатдан сұнг касаллик белгилари пайдо бұлади. Зақарларни ингичка ва йүғон ичаклардан, қондан, жигар, сийдик ва баъзи вақтларда миядан топса бұлади. Зақарларнинг асосий таъсир этадиган жойи бу марказий перв системасидир. Бунда бوش мия нервларининг ядроларига таъсир этади, сұнгра мускуллар чала фалаж бұлади.

Диагностикаси. Лабораторияға шубҳали озиқлар, ошқозон ва ичак ичидағы нарсалар, қон, янғы үлган ҳайвондан олинган ички органларнинг бұлаклари текшириш учун юборилади. Лабораторияда асосан зақар бор-йүқлиги аниқланиши билан бирга құзғатувчининг культураси ҳам олинади. Юборилған материалдан суртма тайёрланмайды.

Бактериологик текшириш үтказиш учун юборилған материал стерил құм билан ҳөвончада ээилгандан сұнг иккى баравар физиологик эритма құшилиб, аралашма тайёрланади.

Материал Китт-Тароцци, Хоттингер бульони ёки бошқа махсус озиқ мұхитларига 0,5% глюкоза құшиб әкілгандан кейин, устига вазелин мойи құйилади. Шундай әкілған материал билан флаконлар бири 20 минут давоміда +80 даражада бұлған сув ҳаммолиди сақланади. Бунда спора ҳосил құлмайдынган бактериялардан мұхит тозаланади. Униб чиққан культура тадқиқот қилинади.

Биологик текширишда асосан токсинлар аниқланади. Бактериологик тадқиқот учун материал тайёрланиб, үй ҳавосида 1—2 соат сақланади. Пахта-дока фильтридан сузилади ёки бир минутда 3000 марта айланадын центрофугада 30 минут айлантирилади. Тажрибадаги 4 та оқ сичқоңдан иккитасига тайёрланған экстрат қорин бүшлиғига, яна иккитасига эса аввал 30 минутда қайнатылған шу экстрат қорин бүшлиғига юборилади, 1—4 кун кузатылади. Ботулизм құзғатувчисининг зақарлари бұлса, биринчи иккита сичқон үлади, иккінчилари эса соғ қолиши керак.

Чидамлилиги. Ботулизм құзғатувчисининг өзегетатив формалари ташқи мұхитнинг таъсирига чидамли әмас. Улар 80 дараждада 30 минут қайнатылса, 2—5 минут ичида үлади. Лекин құзғатувчисининг споралари физикавий ва химиявий таъсирларига ғоят чидамлилиги билан ажралиб туради. Улар 6 соат қайнашаға ҳам чидай олади. Споралар 120 дараждада 30 минут ёки 125 дараждада 20 минут қыздырылса, нобуд бұлади. 10% ли хлорид кислота эритмаси спораларни бир соатда, 5% ли карбол кислота ёки 20% ли формалин эритмаси 24 соатда ҳалок этади.

Маълумки, ботулизм таёқчаси ниҳоятда кучли экзотоксин ишлаб чиқаради. Суюқ ҳолдаги зақарнинг 0,000 0001—0,000 000 01 мл миқдори денгиз чүчқасини үлдиради.

Ботулизм касалининг құзғатувчиси ишлаб чиқарған зақар ҳайвон ва одамларнинг меъда-ичакларидан чиқадиган ҳазм-ши-

раларига чидамли. Заҳар 15 минут 100 даражада қиздирилса, ўзининг кучини йўқотади. 15 даражадан паст температурада ботулизм таёқчаси токсин ҳосил қилмайди. Кислота муҳитида pH 3,5—6,8 бўлса, токсинининг чидамлилиги ортиқ, ишқорли муҳитда pH 7,8 бўлса, токсинининг чидамлилиги паст бўлади, pH 8,5 бўлса, у муҳитда активлигини йўқотади.

Олдини олиш ва даволаш. Ботулизм касалининг олдини олиш учун қўзғатувчисининг заҳарига қарши анатоксин қўлланади. Қишлоқ хўжалик ҳайвонларидан мўйнали йиртқич ҳайвон норка, ботулизм касалига (асосан С турига) ниҳоятда сезгир бўлади. У заҳарланган овқатни истеъмол қилганда, тезда ботулизм билан касалланади. Шу вакцинадан 1 мл норканинг мускулларига юборилади. 2—3 ҳафта ўтгандан кейин унда иммунитет ҳосил бўлади.

Иммунитет бир йилгача сақланади.

Ботулизм қарши зардобни одамларга ҳам мумкин қадар барвакт ишлатиш лозим. Ботулизм таёқчасининг заҳар турлари га қарши зардоб аралашмаси мускул орасига юборилади. Зардоб кўп марта ва катта миқдорда камида 50000 АЕ дан юборилади.

Вирусли инфекциялар. Оқсил (яшур) касалининг вируси. Оқсил ўткир зооноз касаллик бўлиб, асосан йирик қорамолларда, қўй, эчки, чўчқаларда, ёввойи ҳайвонлардан жуфт туёқли ҳайвонларда учрайди ва улардан одамга ўтади. Касаллик белгилари оғиз бўшлиғидаги шилимшиқ пардаларда, туёқлар орасида ва камроқ елин терисида сувли пуфакчалар шаклида пайдо бўлади.

1898 йили олимлардан Ф. Лофлер ва П. Фрош касалланган ҳайвон ва одамлардан олинган пуфакчаларнинг суюқлиги фильтрлардан ўтказилгандан сўнг ҳам заҳарлантирадиган хусусиятини йўқотмаслигини аниқладилар. Қўзғатувчи вирус Рино-вирус авлодига киради.

Морфологияси ва биологик хусусиятлари. Оқсил касалини қўзғатувчи вируснинг катталиги 25—30 нм дан ошмайди. Вирус қорамолларнинг ҳужайралар культурасида, буйрак ҳужайралар культурасида ёки 7—10 кунлик сичқонларнинг мия тўқималарида яхши ривожланади. Оқсил касалини қўзғатувчи вируснинг бир неча серотиплари бўлади. Шу серотипларга қараб оқсил вируслар A, O, C, AT-1, CAT-2, CAT-3 га бўлинади. Ўз навбатида Азия-1 эса бир неча антиген вариантларга бўлинади. СССРда асосан A ва O турлари тарқалган.

Патогенлиги. Юқорида айтиб ўтилганидек, оқсил вируси асосан табии шароитда қорамол, қўй, эчки ва чўчқаларда касаллик қўзғайдилар. Сунъий заҳарлантириш пуфакчадан олинган материални оғиз бўшлиғининг шилимшиқ пардаларига суртиши билан ўтказилади. Вирус аввал ҳайвонларнинг эпителialiал ҳужайраларидан кўпайиб биринчи даражали сувли пуфакчалар (афтлар) ҳосил қилади, сўнгра вирус қонга ўтиб, унда кўпаяди. Вируснинг қонда кўпайиб ривожланиши билан ҳайвонларнинг

иситмаси күтарилади. Оғиз бүшлигининг шилимшиқ пардаларидан, туёклар орасида ёки елин терисида иккинчи даражали пулакчалар (афтлар) ҳосил бўлади.

Касаллик табиий шароитда ҳайвонларга бир-биридан ўтади. Бу касаллик билан гўшт, сут, тери, жун ва ҳоказолар орқали ҳам заҳарланиш мумкин.

Чидамлилиги. Оқсил вирусининг ташқи муҳитга чидамлиги турлича. Вирус совуқ таъсирига чидамли бўлиб,—190 даражада ҳам хаёт фаолиятини сақлайди. У иссиққа унча чидамли эмас. Суюқ озиқ муҳитида +60—70 дарёжада 5—15 минут қайнатгандага дарҳол ҳалок бўлади. Водород ионларининг концентрациясига нийоятда сезгир. Масалан, вирус pH 7,5—7,7 бўлганда яхши ривожланади. Аммо pH 6,0 бўлганда (кислота муҳитида ва pH—11,0 ишқор муҳитида) улар тезда ҳалок бўлади. Шунинг учун оқсил касаллиги бор жойларда кўпроқ 1% ли натрий ишқор эритмаси ишлатилади. Бу эритма вирусга 1—10 минут ичидага таъсир этиб, уларни ўлдиради. 2% ли формалин эритмаси 6 соатда, 3% ли сода эритмаси 1 соатда вирусни ўлдиради.

Олдини олиш ва даволаш. Оқсил билан касаллациб тузалган ҳайвонлarda актив иммунитет тез ҳосил бўлиб, қорамолларда 1—2 йилгача, чўққаларда эса 10—11 ойгача сақланади. Касалнинг олдини олиш учун унинг қўзғатувчисига карши вакцина ва гипериммун зардоб қўлланилади. Вакциналар асосан O. A. ва C турдаги культура вирусларидан тайёрланиб уч валентли ва O, A, C ҳамда Азия-1 туридаги культурал ва лапилазацияланган вирусдан тайёрланган алюминий гидрооксид формал вакциналар бўлади. Уч валентли O, A ва C турлардан тайёрланган вақцина биокомбинатларда йирик қорамолларнинг тил эпителиал тўқималарида ўстирилган ва алюминий гидрооксидда адсорбция қилиниб, сапонин қўшилган. Вакцина терининг остига юборилади. Қорамолларнинг тирик вазни 500 кг бўлса, 5 мл, ундан ортиқ бўлса, ҳар 100 кг тирик вазнга 1 мл ҳисобидан вакцина юборилади. Иммунитет 21 кундан сўнг ҳосил бўлади ва 6 ой сақланади. Гимериммун зардоби эса касалликнинг олдини олиш ва уни даволаш учун қўлланади. Олдини олиш миқдори қорамолларнинг ҳар 100 кг тирик вазни учун 20 мл. Моллар Гипериммун зардоби билан эмлангандан сўнг пассив иммунитет ҳосил бўлади. Бу иммунитет 8—12 кун сақланади. Булардан ташқари касалланиб соғайган ҳайвонлардан қон зардоби олинади. Зардоб молнинг ҳар бир кг тирик вазнига қараб 1,5—2 мл миқдорида юборилади.

Бу зардоб асосан ёш ҳайвонларга ишлатилади ва пассив иммунитет ҳосил қиласди.

Қутуриш касаллиғи ҳайвон ва одамлар орасида жуда қадимдан маълум бўлиб, у марказий нерв системасига қаттиқ зарар етказади ва ўлим билан тугайди. Клиник белгилари: безовталик кучаяди, ҳушдан кетади ва фалаж ҳосил бўлади.

Морфологияси ва биологик хусусияти. Қутуриш касалининг қўзғатувчини биринчи бўлиб, 1880 йили Л. Пастер ўрганди.

Вируснинг фильтрланишини эса 1903 йили Ремлингер ва Риф-фетбейлар исботлаб бердилар.

1892 йили Руминиялик микробиолог В. Бабеш ва 1903 йили венгер олими А. Негри нерв хужайраларининг цитоплазмасида қўшимча таналарни аниқлаб, ўрганиб чиқдилар. Бу қўшимча таналар думалоқ, овал ва кўп бурчакли эди. Бабеш-Негри топган таначалар аслида нима эканлиги ҳануз аниқ маълум эмас. Баъзи олимларнинг фикрига кўра, бу ўзгарган ва ўлган вирусларнинг йигиндисидир. Буларнинг хажми $80\times 180\text{ мкм}$ булиб, препаратларда кислотали бўёқлар билан бўялганда қизил рангни оладилар. Романовский—Гимза усули билан бўялганда бу таначалар қизил, нерв хужайраларининг протоплазмаси билан ўзаги зангори ранги бўладилар.

Қутурган ҳайвон тишлаб шикастлаган жойдаги вирус марказга интигурувчи нерв томирлари орқали ўтиб, марказий нерв системасида жойлашади. Марказий нерв системасидан келувчи томирлар тўқималар орқали сўлак безларига ўтади ва сўлак билан ташқарига чиқади.

Қутуриш вирусининг бир учи тўғри, иккинчиси эса қабариқ бўлади. Ҳажми 80—180 мкм. Вирус устидан гликопротеид ва гликопид моддалардан иборат қобиқ билан қопланган.

Патогенлиги. Асосан ит, бўри, тулки, мушуклар, кемиравчи лар ва қушлар ҳам қутуради. Вирус қутурган ҳайвонлар сўлагида бўлади ва сўлак билан организмидан ташқарига чиқиб туради. Шунинг учун қутурган ҳайвон тишлагандан ва ялаганда ёки заҳарланган сўлак тананинг жароҳатланган қисмига текканда ҳамиша касаллик пайдо бўлади. Ҳайвонлар қутуришининг инкубацион даври бир неча ҳафта давом этади. Қасалликнинг клиник белгилари кўринмаганда ҳам ҳайвон сўлагида вирус бўлиши мумкин. Итнинг қутурганлигини унинг безовта бўлиб дайдиб юрганидан, бошқа итлар билан урушишидан ёки ҳайвонларни индамасдан бориб тишлишидан, еб бўлмайдиган нарсаларни (латта, похол ва бошқа нарсаларни) кемиришидан, ямлаб ютишидан билинади. Қутуришдан ўлган итларнинг ошқозонида шу нарсаларни топиш мумкин. Қасал итлар овози чиқмай келади, пастки жағи осилиб, оғзидан бир талай сўлак чиқиб туради, сув ва овқат ютишга қийналади, сўнгра палаж бўлиб ўлади. Қасалликнинг паралитик ва ювощ формаси ҳам бор. Бунда қутурган ит ёки бошқа ҳайвон безовта бўлмайди.

Дагностикаси. Қасалликни аниқлаш учун ҳайвонларнинг бош мияси текширилади. Диагноз қўйиш учун антителлаларнинг флюреосценция, биологик синаш ва мияда Бабеш-Негри таначаларини аниқлаш усуслари қўлланади.

Аниқлашибириччи усул билан 99%, биологик усул билан 98%, Бабеш-Негри таначаларини топиш усули билан эса 82% гача касалланган ҳайвонларни топиш мумкин.

Қутуришдан ўлган ҳайвонлар миясидаги аммон шохидан олиниб, максус бўялган микроскопик препаратлардаги нерв хужайраларида, касалликка хос бўлган Бабеш-Негри таначалари

топилади. Иммунофлюоросцепция ёрдамида худди ўша ҳужай-ралардан қутуриш вируси антигенини топиш мумкин. Бабеш-Негри таначалари мия ҳужайраларида топилса, қутуриш касали деган диагнозни қўйишга асос бўлади. Бабеш-Негри таначалари топилмаса, бу қутуриш касали йўқлигидан далолат эмас.

Чидамлилиги. Вирус паст температураларга чидамли бўлади ва музлаган ҳолда 2 йилгача сақланади. Иссиқлик таъсирига эса ниҳоятда чидамсиз. +50 даражада 1 соатда, +60 даражада 5—10 минутда, +70 даражада дарҳол ҳалок бўлади. 1,5% ли формалин эритмаси 5 минутда, 0,1% ли сулема эритмаси 2-3 соатда, 1% ли фенол эритмаси эса 2-3 ҳафтада ўлдиради.

Олдини олиш ва даволаш. Қутурган деб гумон қилинган ит ёки мушук одамни тишлигар бўлса, уни 15 кун кузатиб туриш керак. Буниг учун ҳайвон ветеринария корхонасига олиб борилиб, маҳсус жойда сақланади. 15 кундан сўнг ҳайвонда қутуриш белгилари кўринмаса, бу унинг сўлагида қутуриш вируси йўқлигидан дарак беради. Тишланган одамлар эса шу кун ичida вакцинация қилинади.

Қутуришнинг олдини олиш учун Л. Пастер ишлаб чиққан эмлаш усули, бу касалликка қарши курашда эришилган энг катта муваффақиятдир. У ва унинг ҳамкорлари қутуришдан ўлган итнинг миясидан эмульсия тайёрлаб, қуён мияси қаттиқ пардасининг остига юборишган. Қуён бир неча ҳафтадан сўнг қутуриш касалининг типик формаси билан оғриган. Улар шу қуён миясидан олинган эмульсияни иккинчи қуён миясига киритишган. Шу тариқа қутуриш вирусини кўп пассаж қилиш натижасида унинг хоссаларини ўзgartиришган. Пировардида қуёплар 16—21 кундан сўнг эмас, балки 6—7 кундан кейин қутуришнинг паралитик формаси билан касаллана бошлашган. Кейинги пассажларда ҳам шу ҳол такрорланади. Шундай қилиб қутуришни қўзғатувчи вирус янги шароит (бошқа ҳайвон тури ва бошқача юқтириш усули) таъсирида ўзгарган.

Л. Пастер бу вирусни ит вирусидан фарқ қилиб, муайян мустаҳкам хоссаларга эга бўлган вирус (фикс) деб атаган.

Жаҳоннинг турли мамлакатларида қутуриш касаллигига қарши эмлаш учун бир қанча вакциналардан фойдаланилмоқда. Шулардан қуйидаги препаратлар кўпроқ аҳамиятга эгадир:

1. Қуёнлар ёки қўйлар тўқимасидан тайёрланган вакцина.
2. Қутуриш вирусини ўрдак эмбрионларида ўстириш йўли билан олинадиган вакцина.
3. Фиксация қилинган қутуриш вирусини сут эмадиган сичқон болалари миясида ўстириш йўли билан тайёрланадиган вакцина.
4. Қутуриш вирусини одамнинг диплоид ҳужайраларида ўстириш, кейинчалик бу вирусни концентрациялаш ҳамда инактивлаштириш йўли билан олинадиган вакцина.
5. Қутуриш вирусини буйрак тўқималарида ўстириб, фенол билан кучсизлантириб (инактивация қилиб), сепаратордан ўтказиб желатин ва сахароза билан аралаштирилади. Сунгра мас-

сани музлатиб, вакуумда қуритиб (лофилизация) таблетка шаклида чиқарилади. Кераклы пайтда дистилланган сув билан эритиб, беморга юборилади. Бу вакцинанинг яхши томони шуки, ўзтаркибида қуён ёки қўйнинг мия тўқималари (бегопа оқсиллар) бўлмагани учун қўшимча ноқулай ҳодисаларни ҳосил қилмайди.

Ҳайвонларни эмлайдиган вакциналардан: 1. Тўқималар культурасида ўстирилган қутуриш вирусидан концентрацияланган вакцина. У вакцинанинг яхши томони шуки, буни ҳайвонларга 27 марта эмлашнинг ўрнига фақат 2-3 марта эмланади.

2. Ит ва мушукларга профилактика сифатида қуруқ антирабик фенол вакцина ишлатилади. Бу вакцинани терининг остига: итларга 2 мл, мушукларга 1 млдан юборилади. 2—4 ҳафта ўтгач, уларда актив иммунитет ҳосил булиб, 6 ойгача сақланади. Такрорлаб эмланганда эса иммунитет икки йилгacha сақланади. Эмланиш вақти кечиккап ёки тишланган жойлар кўп бўлса, от ва эшаклардан олинган гипериммун зардоби билан эмланади. Бу зардобни 1955 йили олимлардан К. М. Бучнев ва В. В. Николаевлар тавсия этганлар.

Паррандалар тоуни вируси. Паррандаларнинг тоун касаллиги ўткир септик инфекцион касалликдир. 1927 йилдан бошлаб Англияда (Ньюкэстля районида) Осиё парранда тоун касали бошқача ўтиши аниқланди. Шунинг учун атипик товуқ тоун касаллигига Ньюкэстли касаллиги деб ном берилди. Паррандалар тоуни касалини қўзгатувчиси—вирус.

Морфологияси ва биологияк ҳусусияти. Вируснинг ҳажми 80 нм дан 120 нм гача. Шакли шарсизмон. Беркефельд, Шамберлан фильтрларидан ўтади. Аммо вируснинг бир қисми шу фильтрларда қолади. Шунинг учун фильтрдан ўтказилган суюқлик ўзининг вирулентлигини пасайтиради. Вирус алюминийнинг гидрооксидати билан яхши адсербсизланади. Шунинг учун ундан вакцина тайёрланганда қўлланади. Парранда тоунининг вируси 8—10 кунлик товуқ эмбрионида ривожланади. Бунинг учун хориоальлантоис парданинг остига инфекцион материал юборилганда шу эмбрион заҳарланади ва 22—24 соатда ҳалок бўлади. Товуқ эмбрионида вируснинг концентрацияси катта бўлади. Уни товуқларнинг организмидан ёки эмбрионидан пассаж қилмай сақлаганда, вирулентлиги пасаяди.

Паррандаларнинг тоуни инкубацион даврига ва вируснинг ҳажмига қараб иккига бўлинади.

1. Европалик ёки ҳақиқий паррандалар тоуни.

2. Осиёлик, ҳақиқий бўлмаган паррандалар тоуни ёки Ньюкэстли касаллиги. Иккаласи ҳам ўхшаш белгилари борлиги билан юқорида айтиб ўтилганидек инкубацион даври ва қўзғатувчинининг ҳажми билан ажralиб туради. Классик ёки европалик тоуннинг инкубацион даври ниҳоятда қисқа ва касалланган парранда 24 соатга бормасдан ҳалок бўлади. Ньюкэстли касаллигининг инкубацион даври узокроқ бўлиб, 4 кундан 20 кунгача чўзилиши мумкин.

Патогенлиги. Патогенлигига кўра классик ва атипик парран-

далар тоун вируси билан бир-биридан фарқ қилмайди. Табиатда товуқ, тустовуқ, ғули-ғули товуқлар касалланади. Сувда сузадиган паррандалар эса иккала тоун қўзгатувчи вирусга кам сезгир бўлади. Шуни айтиб ўтиш керакки, Ньюкестли касаллигининг қўзғатувчисига жужалардан қўра каттароқ паррандалар кам сезгир бўлади. Шу сабабли биологик синаш учун 3—5 ойлик жўжалар олинади.

Каптарларниг мускуллари орасига ёки терисининг остига Ньюкестли касалини қўзғатувчи вирус юборилганда, 6-8 кундан бошлаб оёқ ва қанотлар фалажи бошланади. Заҳарланишининг 15- 16- куни улар ҳалок бўлади.

Диагностикаси. Тоун касали асосан биопроба (биологик синаш) орқали аниқланади. Ўлган парранданинг миясидан ва бошқа органларидан материал олиниб, физиологик эритма билан 1:100 суюлтирилади. Бу аралашма 3—5 ойлик жўжаларнинг мускуллари орасига ва терисининг остига 0,5 мл дан юборилади. Парранда Ньюкестли касалидан ўлган бўлса, 3—4 кун ўтгандан сўнг жўжалар ҳам касалланади ва 2—3 кундан сўнг ҳалок бўлади. Бундан ташқари товуқ тухумидаги эмбрионларни заҳарланириш мумкин. Заҳарланирадиган материал аввал бактериологик фильтрлардан ўтказилиши керак.

Чидамлилиги. Классик вируси паррандаларда Ньюкестли касали қўзғатувчиларига қараганда ташқи муҳитнинг таъсирига чидамлизроқ бўлади. Вирусга 5% ли карбол кислотаси, 5% ли креолин эритмаси, 3% ли хлорли оҳак ва 2% ли натрий ишқори билан таъсир этганимизда 30 минут орасида ҳалок бўлади. + 60 даражага вирус бир соатгина чидайди, сўнгра ўлади. Вирус музлаган гўштда 10 ойгача активлигини сақлайди.

Ньюкестли касалининг вируси эса ташқи муҳитнинг таъсирига чидамлироқ бўлади. Музлатилган товуқларда у 2,5 йилгacha, музлатилган тухумларнинг оқ ва сариқ моддасида 1,5 йилгacha активлигини сақлайди. Уй температурасида сақланган патологик материалларда вирус активлигини 13—14 суткада йўқотади. + 55—75 даражада 30 минутда, + 100 даражада бир неча минут ичida ўлади. 1:20 суюлтирилган карбон, 1:500 суюлтирилган креолин, 1:1000 суюлтирилган лизол эритмалари таъсирида вируслар бир соатда активлигини йўқотади.

Олдини олиш ва даволаш мақсадида актив иммунитет ҳосил қилиш учун бир неча тирик ва кучини йўқотган вируслардан тайёрланган вакциналар қўлланади. Буларга аммоний гидрооксид эмбрион формал вакцина; Н вирус штаммидан тайёрланган вирус вакцина ва бошқалар ишлатилади.

Ҳозирги вакциналардан кучсизлантирилган вирус вакциналар кўпроқ ишлатилинади. Чунки шу турдаги вакциналар паррандалар организмида актив иммунитетни ҳосил қилиб, 6 ойгacha сақланади.

Қасалликни даволаш билан бирга инфекция тарқалиб кетмаслиги учун маҳсус ва умумий чораларни кўриш лозим.

Қўйларда чечак касаллиги. Қўйлар чечаги ўткир, юқумли

касаллик бўлиб терининг камжун юпқа жойларида — бошида, кўз атотида, бурун тешикларида, елинда, қоринда, жинсий орғанларининг шилимшиқ пардаси ва четида майдада тошмалар пайдо бўлиши билан белгиланади.

Морфологияси ва биологик хусусиятлари. Чечак касалининг қўзғатувчисини йирик, ҳажми 250 нм бўлган вирус. У фиштсимон бўлиб, устидан липоротоид қобиқ билан қопланган. Пашен та-начаси деб аталади.

Чечак қўзғатувчисининг танаачаларини биринчи бўлиб, 1983 йили олимлардан Боррел топган ва ўрганган. Одам ва ҳайвонларнинг чечаги бир-бирига морфологик жиҳатдан ўхшаш бўлса-да, иммунологик хусусиятлари билан бир-биридан ажralиб туради. Чечак вирусини товуқ эмбрионининг пардаларида ўстириш мумкин. Чечак вируслари ҳар турли молларга мослашади, лекин мослашиш ҳар хил бўлади. Масалан, қорамол чечаги вируси отларга, чўчқаларга, туяларга ва одамларга юқади. Паррандаларнинг чечак вируси фақат паррандаларга хос. Қўй-эч-киларнинг вируси ҳам узига хос бўлади. Қўй чечаги вирусини лабораторияда буйрак, упка ва тирик эмбрионлар ҳужайраларнинг культурасида кўпайтириш мумкин.

Диагностикаси. Қўйларнинг чечак касаллигига диагноз кўнишда эпизоотологик хусусияти, вирусларни ундириш ва биологик синашга асосланади. Энг тез диагноз қўниш учун вирусокопия, яъни Пашен танаачалари топиб қўйилади. Суртмаларни янги ҳосил бўлган пуфакчанинг сиртидан тайёрлаб, қуритиб ва М. А. Морозов усули билан бўялади. Микроскопда сариқ фонда тўқ, қўнғир вируснинг Пашен танаачалари кўрилади. Материал ёш, иммунитети йўқ бўлган қўйга юборилади. Текширилаётган материалда кўй чечагининг вируси бўлса, 10 кундан сўнг шу заҳарланган қўйда чечак касалининг клиник белгилари пайдо бўлади.

Патогенлиги. Чечак билан қўй, эчки, чўчқа, қорамол, туя, отлар, қушлардан товуқ, курка ва капитарлар касалланади. Лекин чечак касали билан кўпроқ қўй (ёш майнин жунли қўйларда касаллик оғир кечади) ва эчки оғрийди. Касалликнинг яширин даври 13—14 кун давом этади. Клиник белгилари ҳосил бўлгандан сўнг 1—4 кун ўтгач, юқорида айтиб ўтилган жойларда тугунчалар пайдо бўлади. Шу тугунчалар 2—3 кундан кейин ичи суюқлик билан тулган пуфакчаларга, сунгра эса пустулаларга айланади. Баъзан чечак пуфакчалари ва пустулалари қон билан тўлади. Бу қора чечак дейилади ва жуда оғир ўтиши туфайли қўйлар ҳалок бўлади.

Чидамлилиги. Ташқи муҳитнинг таъсирига қўй чечагининг вируси анча чидамли бўлади. Вируслар совуқ хонада икки йилгача, яйловда қуриган холда икки ой, молнинг жунида ҳам икки ойгача кучини йўқотмайди.

3% ли карбол кислота, 1% формалин, 2—2,5% ли сульфат кислота эритмалари чечак вирусини бир неча минутда нобуд қиласади.

Даволаш ва олдини олиш. Касал қўйлар тоза, қуруқ, яхши шамоллатилган жойда, сифатли ем-ҳашак бериб боқилиши лозим. Терининг заарарланган жойига рух, антибиотик, сульфаниламид линиментлари суритилади. Оғиз шишимшиқ пардаси заарарланган бўлса, кучсиз дезинфекцияловчи моддалар эрит-малари билан ювилади. Чечак касали айниқса қўйлар учун хавфли хисобланади. Чунки янги туғилган қўзилар касалланса, бир неча соатда нобуд бўлади.

Касалликнинг олдини олиш массадида қўйлар эмланади. Бунинг учун алюминий гидрооксид формал вакцина қўлланади. Вакцина катта қўйлар терисининг остига 5 мл, ёш қўйларга эса 3 мл дан юборилади. Иммунитет 6—10 кунда пайдо бўлиб, бойгача сақланади. Чечак касали пайдо бўлган хўжаликда гипериммун зардоби қўлланади. Гипериммун зардоб пассив иммунитет ҳосил қилиб, 15 кунгacha сақланади. Гипериммун зардоби фақат касалликни олдини олиш эмас, даволаш учун ҳам қўлланади.

Дерматомикозлар тери ва жунда учрайдиган инфекцион касалликдир. Бу касаллик билан турли қишлоқ хўжалик ҳайвони, мўйнали, йиртқич, кемирувчи ҳайвонлар ва одамлар касалланади. Дерматомикоз касалликларининг қўзғатувчилари мукаммаллашмаган замбуруғларга дейтеромицегларга кириб, учта авлодни ташкил қиласди. Буларга: микроспорон, трихосфитон ва ахорионлар киради.

Микроспороз касаллиги отларда, ит, мушук, мўйнали ҳайвонларда ва одамларда учрайди. Отларда бу касални микроспорум экви кўпроқ қўзғатади. Садовский маълумотига кўра у СССРда асосан отларда ниҳоятда кенг тарқалган. Темираткини турли замбуруғлар қўзғатади. Бу замбуруғлар трихофитон ва микроспоронлар дейилади.

Морфологияси ва биологик хусусиятлари. Микроспорум экви замбуруғи жуннинг терига яқин қисмида жойлашади. Микроскопда қаралганда замбуруғларнинг танаси (мицелийси) майдада шохланган ипчалардан тузилганини ва унда рангиз юмaloқ спораларнинг жойлашганлигини кўриш мумкин. Споралар майдада, 3—6 мкм ни ташкил қиласди. Споралар тўпланиб ажойиб мозаикага ухшаб жойлашади.

Микроспорум экви замбуруғи лабораторияда асосан Сабуро агарида яхши упади. Касалланган жойидан материал олиниб, Сабуро агариға экилади ва +26—28 даражада сақланади. Замбуруғнинг униб чиқиши ниҳоятда секин ўтади. Фақат 5—8 кундан сўнг колониялар ҳосил бўлади. Колониялар катталашганда уларнинг сиртида 10 та ва бундан кўп эгатга ухшаш чизиқлар ҳосил бўлади.

Патогенлиги. Микроспорон экви замбуруғи асосан отларда, тажрибадаги ҳайвонлардан эса денгиз чўчқаларида темираткини ҳосил қиласди. Касаллик соғлом от билан касал от бир жойда боқилиши, бир-бирига ишқаланиши, бир-бирини искаши натижасида юқади. Бошқа турли ҳайвонларда (ит, мушук, ҳайвон-

ларда) касалликни микроспорон Груби құзғатади. Уларга касаллик касалланган ҳайвонлардан, улар ётадпган жойлардан, мүйнали ҳайвонларга эса захарланган нафас деворларидан юқиши мүмкін. Касал молнинг терисидан тушган жун ва яллиғланган теридан оққан суюқлар тупроққа тушиб, узоқ вақт касаллик маңбаш бұлади.

Диагностикаси. Касаллик эпизоотологик маълумотларга, клиник белгиларига қараб ва захарланган жойдан материал олиниб лабораторияда текширилади. Лабораторияда микроскопия ва бактериология усуллары билан тажриба үтказилади. Жұнатылған материаллардан суртма тайёрланиб микроскопда текширилади.

Чидамалигі. Замбуруғ паталогик материалларда (жун, тери), уй температурасыда хаёт фаолиятини 3—4 йил сақлады. Замбуруғлар иссиқлікка чидамли бұлади, +110 даражада ҳам 30 минут чидайды. Дезинфекцияловчи моддалардан 5% ли карбол эритмаси ишлатилади.

Олдини олиш ва даволаш. Темираткини даволаш учун турлы хил дори ва усууллар құлланылади. Заарланған жой даволашга тайёрланади: жуны қирқиб олинади, пүстлоғини юмшатып учун мойли модда суртилади, юмшатылған пүстлоқ қирқирилбашланади ва даволанади. Даво сифатида 15% ли мис купороси, 10% ли солицил мази, 10% ли йод эритмаси суртилади. Уни 1—1,5% ли юглон линименти, формалин-ишқор билан даволаш мүмкін. Олдини олиш учун А. Х. Саркисов ва бошқалар тавсия этганды ТФ—130 препарат құлланади.

Трихофития (трихофитоз) касални құзғатувчи замбуруғлар (16-расм). Бу касаллик жүнсиз жойларда пайдо бұлиб, яраларни күлрангли пүстлоқ билан қоплады. Касаллик йирик шохли молларда, от, ит, мүйнали ҳайвонларда, қүён ва бошқаларда учрайди. Құпроқ ёш ҳайвонлар захарланади.

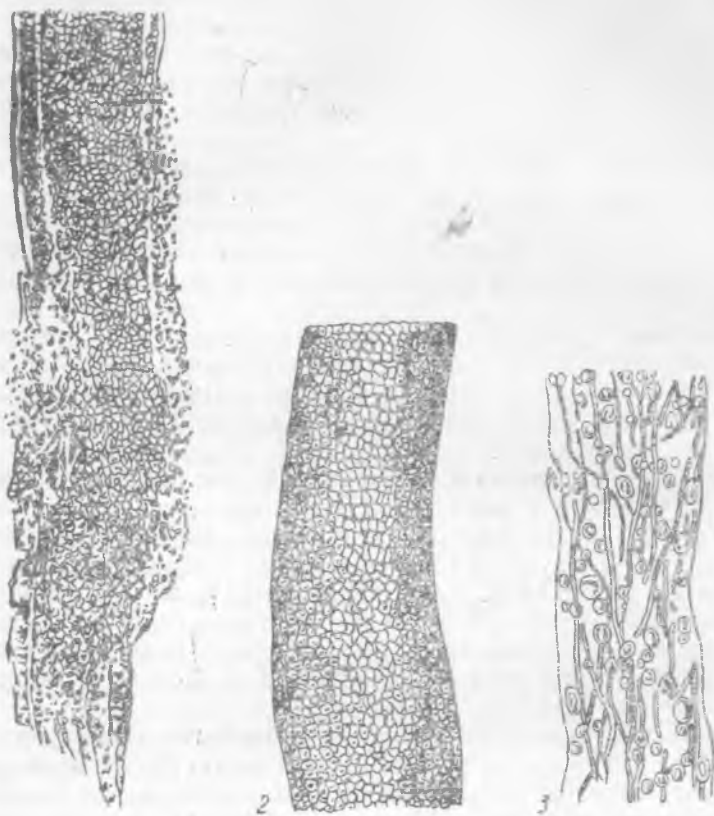
Морфологияси ва биологик хусусиятлари. Трихофития касаллининг құзғатувчиси Трихофитон замбуруғлари қорамолларда фавиформ, гипссимон ва кратерсимон трихофитонлар ҳолида учрайди. Жунда трихофитоннинг, яъни спораларнинг жойланиши уч турли бұлади: эктотрикс, эндотрикс ва неондотрикс.

Эктотрикса споралар жуннинг устида жойлашып, уни филоф сингари қоплады. Ҳажмуга күра эндотрикс иккі хил бұлади: йирик спорали ва майда спорали.

Эндотрикса споралар жуннинг ичидә узунасига занжирсимон жойлашади.

Неондотрикса споралар жуннинг ичидә узунасига занжирсимон, жуннинг устида эса филоф сингари жойлашып мүмкін. Фавиформ трихофитонлар (дискасимон ва оқ) нишоятда секин униб чиқадын замбуруғлардир. Улар фақат сунъий озиқ мұхитларыда 10—15 кунда униб чиқиб, колониялар ҳосил қиласы.

Субогратли мицелий озиқ мұхитининг ичига чуқур үтиб, у билан мустаҳкам бұлиб қолади. Замбуруғ сусло-агар сунъий озиқли мұхитда яхши үсади.



16-расм. Заарланган сочдаги замбуруғлар:
1- мекроспорияда; 2- трихофитияда; 3- калярада

Диагностикаси. Трихофитоз касаллигига диагноз қўйиш унча қийин эмас, чунки клиник белгилари ниҳоятда аниқ. Аммо касаллик қўзғатувчисининг турини аниқлаш ҳамда бошқа шу турдаги касалликдан ажратиш учун лабораторияда текшириш ўтказиш керак. Бунинг учун олинган паталогик материал сунъий озиқ муҳитига (сусло-агарга ва бошқаларга) экилиб, қўзғатувчиси ундирилади. Шуни унумаслик керакки, униб чиққан замбуруғларнинг 5—7 кунлик колониялардан тайёрланган препаратларида споралар мицилияларнинг учларида, эскирган культуралардан қилинган препаратларда эса улар мицелияларнинг узунасига тўп-тўп бўлиб жойлашади.

Чидамлилиги. Трихофитон группасидаги дермотофитлар ташқи муҳитнинг таъсирлариiga чидамли бўлиб, заҳарланган жунда 4—7 йилгача, тупроқда эса вирулентлиги икки ойгача сақлайди. З. Г. Списивцева маълумотига кўра, тупроққа тушган паталогик материалда споралар узининг вирулентлигини сақлаб

қолишдан ташқари упнб чиқиши ҳам мумкин. Сунъий озиқ мұхитларидан униб спора ҳосил қылғандай, тупроқда ҳам спора ҳосил қилиши мумкин.

Түғри тушган қуёш нурлари жүннинг ичидаги спораларни бир соатда, ультрабинафша нурлари эса 30 минутда ҳалок этади. +80—90 даражаса сувда трихофитон замбуруғи 7—10 минутда, қайнаб турған сувда 2 минутда, +60—62 даражали қуруқ иссиқда эса 2 соатда ҳалок бұлади. Иситилган 2—3% ли карбон кислота эритмаси 2—5 минутда, йод препараторларининг эңг оз концентрацияси эса тезда үлдіради. Ишқор ва кислота эритмалари 20—30 минутда, хлор ва сульфат кислоталары 30—45 минутда ҳалок қылади.

Даволаш ва олдини олиш. Трихофитоз касалларини ўз вақтида даволаш шу касалга қарши чоралардан биридей. Ўз вақтида бошланған даволаш шу касалнинг тарқалишига ва касалланған жойнинг кенгайишига йўл бермайди. Қутир касалини даволаш учун ниҳоятда кўп дори-дармонлар синалиб, тавсия этилган. Шу дори-дармонлардан эңг яхшиси:

Юғлон. 1—1,5% ли суртма. Уни яранинг устки пўстлоғини юмшатиши учун суртилади. Даволаш бир неча марта такрорланаиди.

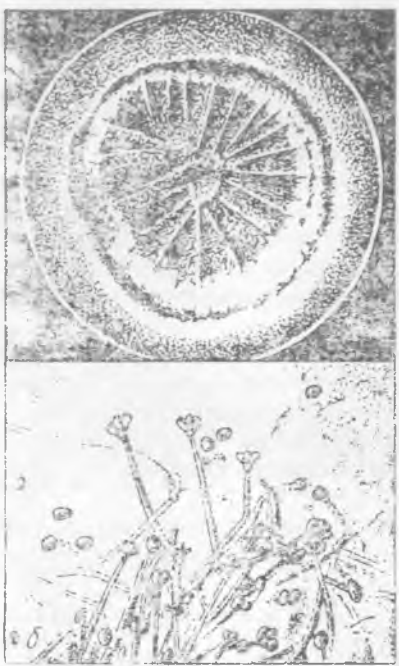
Бир хлорли йод. Бу препаратнинг 3—5% ли эритмаси билан заҳарланған жойларнинг қотган пўстлоғи уч кун мобайнида юмшатилади, сўнгра юмшаган пўстлоғини қириб, иссиқ сув билан совунлаб ювилади ва бир хлорли йоднинг 10% ли эритмаси суртилади.

СК-9 препарати — 500. Бу препарат 10 литр сувга аралаштирилиб, заҳарланған жой ва атрофдаги тери-жунлар ювилади. Қутир, темираткининг олдини олиш учун А. Х. Саркисов ва бошқалар тавсия этган ТФ-130 препарати ҳам қўлланилади.

Фавус. Қал-яра қўзғатувчиси. Қал-яра соч, тери, тирноқ ва парларни заҳарланиши билан характерланади. Айрим вақтларда паталогик ўзгиришлар органларда ҳам учрайди.

Морфологияси ва биологик хусусиятлари. Фавус қал-яра касалининг қўзғатувчиси Ахорион авлодига мансуб. Шу авлодга кирадиган Ахорион галлине товуқларда, Ахорион Шонлайни қўзғатувчиси эса асосан одамларда, ит, мушук, бузокларда ва маймунларда қал-ярани қўзғатиши мумкин. Паталогик материалда замбуруғнинг мицелияси ингичка, споралар юмалоқ занжирсизмөн бўлиб жойлашади. Спораларнинг диаметри 4 дан 8 мкм гача. Ахорион галлине Собуро сунъий озиқ мұхитида колониялар ҳосил қилиб ўсади. Ёш колониялар силлик, баҳмалсимон, оқ рангли бўлади. Етилган колониялар эса устига ун сепилгандай туюлади. Баъзи вақтларда колониялар ёрилади.

Патогенлиги. Паррандаларнинг қал-яраси турли йил фасларида учрайди. Табиий шароитда бу касал билан товуқ, курка ва бошқалар касалланади. Касалнинг дастлабки клиник белгиларидан бири, паррандалар тожининг атрофларидан майда доғлар ҳосил бўлади. Биринчи заҳарланған жойдан касал тарқа-



17-расм. Стакиобатрикоз касаллигини қўзгатувчиси:

- чечак агарида 1 ойлик замбуруғлар колонияси;
- шарсимон ва элипсисимон конидиялар

вонларнинг организмида ривожланмайди. Микотоксикозлар фавқулодда ҳосил бўлиб, кўп ҳайвонларни заҳарлайдилар. Қасалликнинг олдини олиш учун заҳарланган озиқларни рациондан чиқариб ташлаш керак. Микотоксикозлар икки груплага киради:

1. Ўсиб турган ўсимликларда паразитлик қиласиган замбуруғларнинг заҳарлари таъсирида касалланиш.

2. Тўпланган хашакларда пайдо бўлган замбуруғлар орқали касалланиш.

Микроорганизмлар билан ифлосланган озиқлардан заҳарланиш (Микотоксикозлар).

Стакиобатрикоз ўткир касаллик бўлиб, отларнинг замбуруғлар билан ифлосланган сомон, пичан та бошқа озиқлар истеъмол қилишидан келиб чиқади. Қўзгатувчиси стакиобатрикус алтернанс бонурден. 1937 йили СССР териториясида аниқланган (17-расм).

Шилимшиқ пардаларнинг некрози, қон ҳосил қиласиган органларнинг ўзгариши, геморрагик диатез ва овқат ҳазм қилиш фаолиятининг бузилиши асосий касаллик белгиларидир.

либ бош, буйин, ва бошқа жойларда пустлоқ билан қопланган яралар ҳосил бўлади. Заҳарланган жойдан сичқоннинг ҳиди келади.

Диагностикаси. Кал-яра касаллигига диагнозни клиник белгиларига ва лаборатория тадқиқотларига асосланиб қўйиш мумкин. Клиник белгилари характерли бўлганига қарамай кал-яра касаллигини лаборатория диагнози билан тасдиқлаш керак. Унда заҳарланган тери ва жун текширилади. Текшириш натижасида микроскопда туб ёки занжирга ухшаш замбуруғнинг йириқ, юмaloқ ёки кўп қиррали спораларини куриш мумкин.

Кал-яра касалининг қўзгатувчи микроспорон ва трихофитон замбуруғлар тури ташки факторларнинг таъсирига чидамлидир.

Микотоксикозлар заҳарли замбуруғлар тушиб қолган хашиш билан озиқланишдан пайдо бўлади. У юқумсиз касаллик. Бундай замбуруғлар ҳайлини замбуруғларнинг заҳарлайдилар. Микотоксикозлар озиқларни заҳарлайдилар. Қасалликнинг олдини олиш учун заҳарланган озиқларни рациондан чиқариб ташлаш керак. Микотоксикозлар икки груплага киради:

1. Ўсиб турган ўсимликларда паразитлик қиласиган замбуруғларнинг заҳарлари таъсирида касалланиш.

2. Тўпланган хашакларда пайдо бўлган замбуруғлар орқали касалланиш.

Микроорганизмлар билан ифлосланган озиқлардан заҳарланиш (Микотоксикозлар).

Стакиобатрикоз ўткир касаллик бўлиб, отларнинг замбуруғлар билан ифлосланган сомон, пичан та бошқа озиқлар истеъмол қилишидан келиб чиқади. Қўзгатувчиси стакиобатрикус алтернанс бонурден. 1937 йили СССР териториясида аниқланган (17-расм).

Шилимшиқ пардаларнинг некрози, қон ҳосил қиласиган органларнинг ўзгариши, геморрагик диатез ва овқат ҳазм қилиш фаолиятининг бузилиши асосий касаллик белгиларидир.

Морфологияси ва биологик хусусиятлари. Стакиоботриус алтернанс замбуруғи сапрофит, үсімліктернің қолдиқтарыда ва целлюлозага бой бұлған субстраттарда яхши ривожланади. Ҳаволи гифларнің коремияларни ташувчи қисміда конидиялар ҳосил бұлади. Конидиялар бир ҳужайрали; элипссимон, түқ құнғир рангли бұлиб, ұажми $6,2-12,6 \times 5,2-8,4$ мкм га тенг бұлади.

Стакиоботриус алтернанс замбуруғ целлюлозага бой, табиий субстраттарда ва сұнъйі озиқ муҳитларыда яхши ривожланади.

Сомон, дон ва пичанда замбуруғ қора дөг ва осон қириб олинадиган колониялар ҳосил қиласы. Булардан ташқары үлік жигар, талоқ, мұскуллар түқималарыда ҳам яхши ривожланиб ичига кириб кетади.

Замбуурганның ривожланишида намлик ва температура катта ақамиятга етады. Намлик етарлы ва оптималь температура 20—27 даражада бұлғанда колониялар 4—5 соатда униб чиқиб, түрт суткадан сұнғ споралар ҳосил қиласы. Паст температурада конидиялар ҳосил бұлмайды. Тадқиқтартылғанда күра бу замбуурглар учун әнд әншамбасы 60% даунан юқори. Ҳосил бұлған споралар шамол билан тарқалиб тупроқда, озиқларда еки даладағы үсімлік қолдиқтарыда сақланади. Замбуруғ ошқозон ва ичаклардан үтиб ҳам ұалок бұлмайды. Бу унинг ошқозон ва ичак ферментларының чидамлилігінің күрсатади. Аммо у ишқорларға нақоятда сезір бұлиб, 2—4% ли ишқор әритмасыда тезда ұалок бұлади. Шунинг учун бу әритмалар охурларни ва тұрар жойни дезинфекция қилишда құлланади.

Патогенлігі. Касаллікда асосан — оғиз, лаблар ва улар яқинидегі териілар ҳамда шиллиқ пардалар жарохатланиб, не-кrozга учрайди. Натижада ҳайвоннинг оғзи шишиб кетади. Касал ҳайвоннинг қарорати 1—1,5 даражага күтарилади. Ҳайвонға зақарланған озиқни бериш давом эттирилса унинг касаллігі янада оғирлашади. Оқибат унинг үлеми билан тугайды. Бу замбуруғ юқори температурага жуда чидамли. +100 даражада ҳам 5 минут яшайды. Паст температура замбуургларға таъсир этмайды.

Стихиоботриус алтерис замбуруғи асосан тупроқда ва пичан тарамларыда учрайди. Пичан ва сомонларнің намлығы ортиқча (45—50%) ва атрофдегі температура қулай бұлса, бундай сомонларда замбуурглар яхши үсіб, үзларидан зақар ишлаб чиқаради. Касаллікни аниқлаш учун лабораторияға бузилған сомон тарамларыдан 10 та намуна олиб жұнатылади. Уларнің хар қайсиси 20,0—30,0 г дан бұлади. Бундан ташқары касал ҳайвоннинг тезаги еки үлған ҳайвоннинг ички органлары (жигар, талоқ) текшириш учун юборилади.

Диагностикасы. Микроскопия ва замбуургларнің соғ культурасын ажратып олишга асосланади. Касаллікнің олдини олиш ҳали ишлаб чиқылмаган. Касаллікнің олдини олиш мақсадыда замбуурглар билан зақарланған ем-хашакларни ҳайвонларнің рационидан олиш ташланади.

Баъзан ем-хашаклар мөғор замбуруғи билан ифлосланади. Бу ем-хашаклар ҳайвонларга берилса, улар заҳарланади.

Мөғор замбуруғи билан захарланган ем-хашакларда қора, құнғир ва оқ рангли дөглар, бадбүй хид пайдо бұлади. Улар озиқларда үсгандың қар хил кислоталар ҳосил қиласы (шавелевая, аммоний ва треозий кислоталар). Мөғор замбуруғлари таъсирида озиқлардаги оқсил моддалар парчаланади. Мөғор замбуруғлари билан захарланган баъзи бир озиқлардан ҳайвонлар истеъмол қылса ҳам касалланмайды. Лекин мөғор замбуруғлари спора ёнида айрим заҳарлы моддалар ишлаб чиқарған бұлса, ҳайвонлар заҳарланадилар. Шу вақтда замбуруғларнинг мицилияси ферментлар иштирокида парчаланиб, заҳарлы моддалар ҳосил қиласы. Асосан мөғор замбуруғлар сапрофит булиб, булар үлгап түқималарда яшайды. Аммо бу замбуруғлар ичида патогенлари булиб, булар тирик түқималарда ҳам яшайды. Улар овқат ҳазм қилиш органлари, нафас олиш органлари орқали қон билан бутун танага тарқалади ва касаллик құзғатади. Яъни органларда ва түқималарда йирингли тугунчаклар (ұпка, жигар, буйрак, оғиз, лабларда) ҳосил қиласы. Құпчилик вақтларда булар ҳайвонларда интоксикация құзғатади, уларни ұлимгача олиб боради.

Қасалликни аниқлаш учун ифлосланган ем-хашакларни әфир билан ювиб, уни қүённинг жуни олинган ерига суртилади. Ем-хашакда мөғор замбуруғлар бұлса суртилган жой қизарыб шишиади.

X бөб. ОЗИҚ-ОВҚАТЛАРНИНГ МИКРОБИОЛОГИЯСИ

Чорвачиликни ривожлантиришда наслчилик ишларигагина эмас, балки қишлоқ хұжалик ҳайвонларини хилма-хил ем-хашак билан боқишига ҳам катта аҳамият берилади. Чунки бериладиган озиқнинг түйимлилiği, унинг химиявий таркиби, биологик құммати үндаги химиявий моддаларнинг қай даражада ҳазм бұлишига қараб белгиланади.

Ҳайвон организми ва үсимлик таркибига углерод, кислород, водород ва азот элементлари киради. Булар эса ҳайвонлар ва үсимлик организмінде ұзаро бирикиб, турлы хил органик ва анорганик моддалар ҳосил қиласы.

Чорвачиликда фойдаланиладиган ҳамма турдаги озиқлар химиявий таркибига ва молларга бериш учун қай даражада тайёрланишига қараб үсимлик ва ҳайвонот озиқларга бұлинади. Оміхта ем ва микробиология саноатида тайёрландиган озиқлар, витаминалар ва минерал озиқлар маҳсус группага ажратилади.

Үсимликтерден тайёрланадиган озиқлар группаси кенг тарқалған булиб, уларға күкат озиқ, дағал озиқ, сенаж, ширали озиқ, концентрат озиқ ва озиқ-овқат саноати чиқиндилари киради.

Бу группа озиқларнинг сифати, уларнинг ҳазмланиши ҳамда

түйимлилiği тайёрлаш ва сақлаш вақтидаги микробиология жа-раёнига боғлиқ. Маълумки ўсимликларнинг илдиз қисмида микроорганизмларнинг яшаши учун керакли моддалар жуда кўп. Микроорганизмларда спора хосил қилмайдиган эритувчи бактериялар ва замбуруғлар ниҳоятда кўп бўлади. Бу микроорганизмларнинг тўпламлари «ризосфера» деб аталади. Ризосферадаги бактерия ва замбуруғларнинг баъзилари фақат ўсимликлар илдизларининг атрофида, эмас, уларнинг ичига кириб олиб, илдиз билан мустаҳкам алоқада бўлиши мумкин. Шу билан бирга, уларнинг баъзилари, масалан, туганак бактериялари дуккакли ўсимликлар билан симбиоз ҳолатда яшаб, уларнинг азот билан озиқланишини (атмосферадаги азотдан фойдаланиб) яхшилайди ва катта фойда келтиради. Масалан, бир гектар ерга экилган бедага 60 кг гача азот тўплаб, ерни бойитади. Фитопатоген микроблар ва замбуруғлар эса илдизларнинг ҳужайраларини бузади ва ўсимликларнинг нормал ўсишига тўсқинлик қилиб, уларга катта зарап келтиради. Микроорганизмлар фаслларга, ҳавога қараб сон жиҳатдан ўзгариб туради. Баъзи вақтларда қулай шароит бўлганда кўпаяди ва аксари ноқулай шароит бўлганда эса сон жиҳатдан камаяди. Масалан, нам ҳавода микроорганизмларнинг сони ортади, ташқарида бўлган микроб ва замбуруғлар ўсимликларнинг ичига кириб уларнинг тўқимасини чиритиб, ўсимликларни қуригади.

Микроорганизмлар фақат ўсимлик илдизининг атрофида эмас, балки унинг барг, танаси, меваси, яъни ер устки қисмида ҳам яшаб ривожланади. Булар эпифит микроорганизмлардир. Бу турдаги микроорганизмларнинг озиқларни тайёрлаб сақлашда аҳамияти катта. Ўсимликларнинг сирти эпифик микроорганизмлар учун яшаш муҳити деб ҳисобланади. Шунинг учун эпифит микроорганизмлар сони ўсимликларнинг ривожланиш фазасига, ташқи муҳитнинг намлик ва иссиқлиги каби факторларига боғлиқдир. Намлик юқори бўлса, ўсимлик қариса микроорганизмларнинг сони кўпаяди. Ўсимлик қариши билан эпифит микроорганизм сони кўпаяди. Эпифит микроорганизмлар ҳам хилма-хил бўлади ва турли ўсимликларда сони ўзгаради (2-жадвал).

2-жадвал

Ўсимликлар баргларининг сиргидаги микроорганизмларнинг сони (1 г. қуруқ модданинг миқдори Е. И. Қасников маълумотига кўра)

Ўсимликнинг тури	Микроорганизмларнинг физиологик груҳи						
	аммино- кетонлар	сут кисло- тлар	ёғ кисло- тлар	ацит кетонлар	эпидричес- ки	интроди- каторлар	денитро- фиксаторлар
Беда Маккажухори	5600 23000	1 10	10 1	0,015 5,5	1,7 3,6	0 0	0,1 0

Жадвалдан күриниб турибдики, баргларнинг сиртида аммонификатор микроорганизмлар кўпроқ, бошқа гуруҳдаги микроорганизмлар эса сони камроқ бўлади. Баргларнинг сиртига эпифит микроорганизмлар асосан тупроқдан, ургулар ва бошқа йўллар билан тушади. Аммо шуни айтиб ўтиш керакки, эпифит микроорганизмлар баргларнинг устида яшаб фитанцит, қўёш нурларининг таъсирига чидамли бўлади ва ўсимликнинг чиқиндилари билан озиқланади.

Эпифит микроорганизмлар соглом ўсимликларнинг тўқималарини бузмайди ва ички тўқималарига ўтмайди. Ўсимликлар ўрилгандан сўнг эса бу микроорганизмлар геъзда ривожланиб кўпайди. Микроорганизмларнинг сони ўсимликларнинг ҳолатига боғлиқ. Соғлом ўсимликларнинг барг танасида микроорганизмлар кам ва аксари касалланган ўсимликларда эса кўп бўлади.

Юқорида кўрсатилган ризосфера ва эпифит микроорганизмлардан ҳамда тупроқдаги бошқа микроб ва замбуруғлардан сақлаш учун қуритилади, сенаж ёки силос қилинади.

Дағал хашак. Совет Иттифоқининг кўпчилик районларида дағал хашак ҳамма қишлоқ хўжалик ҳайвонлари учун қишиқ озиқ рационининг асоси ҳисобланади. Дағал хашакка пичан, сомон, чори (тўпон) киради.

Пичан қорамол, кўй, эчки ва отлар учун энг қимматли дағал озиқ ҳисобланади. Унинг тўйимлиги ўсимликнинг биологик таркибиغا, ўтларни ўриб-йиғиб олиш муддатига, қуритиш ва сақлаш усулларига кўп жиҳатдан боғлиқ. Энг яхши пичан дуккакли ва фалласимон ўтларнинг гуллай бошлаган даврида ўрилган кўкатаидан тайёрланади. Таркибида ҳазмланадиган оқсил бўлиши жиҳатидан беда пичани кепакка яқин туради. Ҳар хил ўтлардан тайёрланган пичаннинг қиммати пастроқ бўлади, чунки уларнинг ичиди яхши ўтлар билан зарарли ва заҳарли ўсимликлар ҳам бўлиши мумкин. Одатда пичан табиий ва сунъий (экма) ўтлоқзорларда тайёрланади. Ўсиш жойига ва ўсимликларнинг ботаникавий таркибиغا кўра, сувсиз водий, ўрмонзор, дашт, тэғли ва ботқоқзор ўтлоқларига бўлинади.

Сомон-похолни баҳолашда унинг рангига, поясининг майин дағаллигига, ялтироқлигига ҳар хил ўтлар аралашганлигига ва қандай сақланганлигига аҳамият берилади. Чанг босган ва салга синувчан, лой ҳиди келиб турган озиқларни молларга бериш тавсия қилинмайди.

Тўпон уруг қобиқлари, барг, дон, бегона ўтуруғлари ва бошқаларнинг майда-чўйда қисмларидан иборат. Тўйимлилиги жиҳатидан ўша ўсимликларнинг сомонидан юқори туради. Тўпон ҳадеганда кўринавермайди, ўзига намни тез тортади, ёмон сақланади. Уни молларга бериш олдидаң буғланади, намланади, ширали озиқларга аралаштирилади ёки силос бостиришда фойдаланилади.

Юқорида кўрсатилган дағал хашакларни сақлаш учун, улар қуритилади, чунки кўпчилик микроорганизмлар ўсимликларда маълум миқдорда сув бўлгандагина яхши ривожланадилар. Ай-

никса сувга бактериялар талабчан бўлди, замбуруғлар бўлса кам сув бўлганда ҳам ривожланаверади. Пичан ва йўнгичқа озиқларини қуритиб салқин жойга босилади.

Ўсимликларда (дағал хашакларда) сув миқдори камайиб борган сари микроорганизмларнинг миқдори ҳам камаяди.

Кўк ўтнинг намлиги 70—80% бўлса, уни қуритишда намлик 16—18% тушади. Қуритишдан мақсад ўсимликларнинг ортиқча сувини йўқотиб, органик моддаларини тўла сақлашдир. Қуруқ об-ҳаво шароитида ёки пичанларни дағал қуритиш натижасида бактериялар ва замбуруғларда алмашинув жараёни пасаяди ва улар тез ривожланмайди. Намлик 14% дан ошмаса дағал хашак бузилмайди ва узоқ вақт сақланади. Сақлашга иссиқлик даражаси ҳам таъсир этади. Иссиқлик 30% дан, намлик 17% дан ошса, турли микроорганизмлар яхши ривожланана бошлайди. Замбуруғлар эса намлик 15%, иссиқлик 10 даража бўлганда ҳам яхши ривожланади. Дағал хашакнинг намлиги ва иссиқлиги юқори бўлганда фарамлаб қўйилса, ундаги микроорганизмлар ривожланиб, кўпайиб, дағал хашакни бузади. Натижада пичандаги озиқ моддалар парчаланиб, қора рангли бўлиб қолади. Унинг ҳиди йўқолиб, чириган ҳид келади. Парчаланиш ҳодисасига учрайдиган пичанда 15% озиқ моддалари қолади, қолган 85% моддалар парчаланиб кетади.

Сенаж — бу консервалаш бўлиб 50—55% сўлитиб олинган ўтлардан тайёрланади.

Сенаж бостирилган жойга сув ва ҳаво кирмаслиги керак. Сенаж силослашдан кескин фарқ қиласди. Силос асосан сут кислотасининг ачиши, қандда органик кислоталарнинг тўпланиши ҳисобига консервация қилинади. Сенаж тайёрлашда эса бундай жараён бўлмайди.

Маълумки бошоқли ўсимликлар ҳужайраларида 45—50% дуккакли, ўсимликлар ҳужайраларида эса 60—65% намлика алмашинув жараёни тўхтайди. Тайёр сенаж чорва моллари хуш кўриб ейдиган тузсиз, юмшоқ, тўйимли озиқ ҳисобланади. Ундан янги ўрилган пичан ҳиди келади. Сенажнинг бир катор афзаликлари мавжуд. Сенажда тўйимли моддаларнинг ироф булиши пичанга нисбатан 2—3 марта кам, беданинг барг ва гуллари тўкилмайди, бу айни муддаодир. Чунки беданинг барг за гулларида умумий миқдорга нисбатан 90% гача каротин ва 60—70% гача протеин бўлади. 1 кг беда сенажи қуруқ моддасининг тўйимлилиги пичанникига нисбатан 1,4—1,5 кўпроқ, бир озиқ бирлигига 100—110 г ҳазм бўладиган протеин бор, каротин эса пичанникига нисбатан 3—5 марта кўп. Шунинг учун ҳам сенаж тўғри тайёрланганда бир гектардан олинадиган озиқ бирлиги 30—40% га кўпаяди. Сенаж силосга нисбатан 300—400, пичанга нисбатан 800—1000 озиқ бирлигига эга. Молларга силос ўрнига сенаж берилганда уларнинг маҳсулдорлиги 10—20% ошади, моллар қонидаги каротин эса 2—3 марта кўпаяди.

Сенажни кўп йиллик кўк ўтларда, асосан бошоқли ва дуккакли ўсимликлардан тайёрланади. Шуларни майдалаб ёки май-

даламасдан ҳам сенаж қилиш мүмкін. Майдалаган мақсадда мувофиқ. Шунда у зичлашади ва чуқурлардан олиш осон бұлади. Бедадан сенаж қилинганды уни әрталабдан соат 2—3 гача үрилади, кейин намлығи 50—55% га келгунча сұлитилади (тахминан, куннинг охиригача қолдирилади). Үрилган беда әртасыга қолдирилса, унда биохимик жараёнлар давом этиб, озиқлик қиммати пасаяди. Сенаж тайёрлашда ишни шундай ташкил қилиш керакки, үрилган күк беда үша куннинг үзіда чуқурларга ташланиши, зичланиши, усти плёнка билан ёпишли лозим. Беда барг поясига нисбатан тезроқ сұлийди. Поянинг секин сулиши таркибидаги озиқ мoddанинг камайишига сабаб бұлади. Беданинг бир текисда сұлиши учун махсус әзіб кетадиган машиналар (плюшилка) құлланади. Ана шу машинада әзилгандан кейин күк үтлар тезроқ сұлийди. Масалан, бошоқлы үсимликлар 25%, беда эса 33% сұлийди, бу эса каротиннинг йүқолишини камайтиради.

Сенажни тезлик билан чуқурларга жойлаш катта аҳамиятга эга. Чуқурга күк масса зичлаб жойланади. Усти пластмасса плёнка билан ёпилади ва унинг устидан сомон ташлаб тупроқ тортилади. Сенажни бундай беркитиш массаны фақат ҳаводан әмас, балки музлашдан ҳам сақлайди.

Силос чорва молларни қишида, қурғоқчил районларда эса ёзда ҳам, яғни хұжаликда бошқа турдаги ширави озиқтар етишмай қолған пайтда арzon, сершира озиқ билан таъминлаш имконини беради. Силос испанча сүз бўлиб, дон сақлаш учун чуқур, «қудуқ» деган маънени билдиради. Бундай чуқурлар қадимдан дон сақлаш учун хизмат қилған. Чуқурларга дон тўлғазилгандан сўнг усти ҳаво кирмайдиган қилиб лой билан сувалади ва тупроқ билан қопланади. Шунда маккажӯхори донини 50 йилгача, тариқни эса 100 йилдан ҳам кўп сақлаш мүмкін.

Ҳозирги пайтда силос деганда турли күк үтлардан тайёрланган ширави озиқ тушунилади. Силослаш ишлари тўғри ташкил қилинганды, үтлардаги қимматли озиқ моддалар — оқсил, витамин ва бошқалар тўла сақланиб қолади.

Үсимликларнинг силосланиси А. А. Зубрилиннинг тадқиқотларига асосан минимумга боғлиқ. «Шакар минимуми» деганда үсимликда сут кислота тўпланиши учун керак бўладиган силосдаги pH ни 4,2 га teng келишини таъмин этувчи шакарнинг процентига айтилади.

Бу кўрсаткичга қараб ҳамма үсимликлар учта группага бўлинади.

1. Яхши силосланадиган үсимликлар.
2. Қийин силосланадиган үсимликлар.
3. Мутлақо силосланмайдиган үсимликлар.

Таркибида кўп миқдорда шакар бўлған үсимликлар яхши силосланади. Буларга маккажӯхори, кунгабоқар, кўпчилик фалласимон үтлар, хўраки ва хашаки карам, илдизмевалар, шу жумладан қанд лавлаги киради.

Қийин силосланадиган үсимликлар қаторига дуккакли үсим-

ликлар: кўк нұхат, вика, кашқарбеда ва бошқалар киради. Уларни яхши сиолосланадиган экинларга масалан, викани сулига қўшиб себаргани ажриқ бошига қўшиб сиолослаш керак. Таркибида шакари кам бўлган ўсимликлар масалан, полиз экинларининг палаги, қиёқлар ва кислотали фалласимон ўтларнинг ёлғиз-узини сиолослаш мумкин.

Сиолосланмайдиган ўсимликларга беда, соя, янтоқ ва бошқа ёввойи ўтлар киради. Сиолослашнинг маъноси шундаки, микроорганизмларнинг ҳаёт фаолияти натижасида содир бўладиган биж-фиш оқибатида майдаланган ва зичлаб жойлашган ўсимлик масасида органик кислоталар, асосан сут кислота тўпланади, яъни у сиолос массасини консервалаб, уни чиришдан сақлади.

Сут кислота бактериялари анаэроб шароитда яхши кўпаяди. Улар шакардан фойдаланиб, сут кислота ҳосил қилиб, озиққа хушбўй таъм киритади, чириган олма, сифатли жавдар нони ҳидини эслатади.

Сиолослаш икки хил усулда олиб борилади.

1. Совуқ сиолослаш усули.

2. Иссиқ сиолослаш усули.

Совуқ сиолослаш усули + 25—35 даражада ўтади. Бунда сиолос массаси яхшилаб майдаланади, ҳаво кирмаслиги учун трамбовка қилинади ва полиэтилен плёнка билан ёпилади. Сиолослаш жараёнининг тўғри бориши учун массанинг намлиги 65—70% бўлиши керак. Намлиги 70% дан юқори бўлган масса бироз сўлтилиши ёки унга қуруқ озиқ қўшилиши лозим, намлиги 60% дан кам бўлганда массага жуда сернам хом ашё аралаштирилади. Массани ўриш, майдалаш, ташиб келтириш ва сиолослаш оралиғида узилиш бўлмаслиги учун хом ашёни тўхтовсиз ташиб туриш керак. Кўк массани сиолос иншоотида кўп туриб қолишига йўл қўймаслик керак, чунки у ўзида турганда ўз-ўзидан қизийди ва кўплаб озиқ моддалари ҳамда витаминалар нобуд бўлиши мумкин.

Сиолослаган озиқларда кислота тўпланади. Бу эса сут кислота ҳосил қилувчи бактерияларнинг фаолияти натижасида бўлади. Бунда ўсимлик шакари пасаяди. Сут кислота ҳосил қиладиган микроорганизмлар ўсимлик шакарпни парчалаб юборади.

Сут кислота ҳосил қилувчи бактериялар сиолоснинг рН ни 4,2—4,0 га олиб боради. Сиолосда бошқа микроорганизмлар кўп бўлиб, яхши ривожланса, унда бошқа кислоталар ҳам тўпланиб қолади. Айниқса дуккакли ўсимликларда оқсил кўп, аммо шакар кам бўлади. Шунинг учун бу ўсимликлар сиолослашга ярамайди. Маккажўхоридан ёки оқжўхоридан сиолос яхши бўлади, чунки уларнинг таркибида кўп миқдорда шакар бор.

Сиолос етиширишда бир неча фаза бор. Буларни шартли равиша қўйидагиларга бўлиш мумкин:

Биринчиси — аралашма микроорганизмлар фазасидир. Юқорида айтиб ўтилганидек, ўсимликларнинг устида, барг ва таналарида эпифит микроботлари турли-туман ва хилма-хил бўлади. Ўсимликлар ўрилгандан сўнг уларнинг ҳужайраларида физиологик ҳолат ўзгаради. Бу эса бошқа микроорганизмлар учун ноқу-

.лай шароит бўлиб, уларни ҳалокатга олиб боради. Шу билан биринчи фаза тез тугайди.

Иккинчи фазада сут кислотали микроорганизмлар кўпаяди. Сут кислота ҳосил қиласидиган микроорганизмлар (кокксимон сут кислотали), кўпайиб, бошқа микроорганизмларни ҳалокатга олиб боради. Иккинчи фазанинг биринчи даврида кокксимон сут кислотали микроорганизмлар ўрнига таёқчасимон сут кислотали микроорганизмлар кўпайди.

Учинчи фазада сут кислота миқдори кўпаяди. Бу ҳам сут кислота қилувчи стрептококлар ва таёқчасимон микроорганизмлар учун ноқулай шароит бўлиб, уларни ҳалокатга олиб боради. Шундай қилиб ўсимлик парчаларининг ораси сут кислота билан тўлдирилади. pH—4,5 ва ундан пастга тушганда, силосни тайёр деб ҳисоблаш мумкин.

Силослашнинг иссиқ усули юқори температура кўтарилиб, микроорганизмларни нобуд қилиш билан характерланади. Бу усул кам қўлланилади. Майдаланган ўсимликлар чуқурга ёки траншеяга қўйилиб, 1—1,5 метр қатламда зичланмай икки кунга қолдирилади. Бунда ҳар хил микроорганизмлар ривожланади, аммо аэроб шароит бўлгани учун аэроб гермофил микроорганизмлар ривожланиб, иссиқлик ҳосил қиласидилар. Иссиқлик 45—50 даражагача боргандан сўнг шу массанинг устига яна 1—1,5 метр баландликда бир қатор майдаланган масса ташланади ва трамбовка қилинмайди. Шу массанинг қатлами ўзининг оғирлиги билан пастки қатламдаги массани зичлайди ва массанинг орасидаги ҳавони чиқариб анаэроб (ҳавосиз) шароит яратади. Анаэроб шароитда аэроб термофил микроорганизмлар ҳалок бўлади. Илгари 45—50 даражага иссиқликда бошқа микроорганизмлар ҳалок бўлгани учун бу масса стерилланади. 2 кундан сўнг иккинчи қаватнинг устига ҳам 1—1,5 қаватли масса ташланаб зичланмасдан қолдирилади.

Икки кундан сўнг, температура 45—50 даражага кўтарилиб, зичланмасдан қолдирилган масса трактор билан зичланиб, усти плёнка билан ёпилади. Усти шувалиб, тупроқ ташланади ва шу ҳолатда сақланади.

Шуни айтиб ўтиш керакки, массадаги температура 45—50 даражадан ошиб кетса, у бузилади, озиқли моддалар йўқолади ва ҳайвонлар бундай силосни емайди. Агар температура пасайса, сут кислотали бижкиш ҳосил бўлади. Шунинг учун иссиқ усулда тайёрланган силос ширин бўлиб, силосланган ўсимликларнинг ҳидини сақлайди.

Силос тайёрлаш вақтидаги сут кислотали бижкишни ҳосил қилган микроорганизмлар икки группага бўлинади.

1. Гомоферментатив микроорганизмлар асосан шакарли моддалардан сут кислота ҳосил қиласидилар.

2. Гетероферментатив — группадаги микроорганизмлар сут кислота билан бирга сирка кислотани, CO₂ ва баъзи вақтларда этил спиртни ҳосил қиласидилар.

Гомоферментатив сут кислотали бижкишдан сўнг силос хуш-

бўй ва мазали бўлади. Протеинниг парчаланиши сут кислотали микроорганизмларнинг иштирокида секин ўтади. pH 5,0 дан паст бўлса, протеинниг парчаланиши мутлоқ тўхтамайди. Маълумки сут кислотали микроорганизмлар pH ни 4,0 гача пасайтирадилар. Силос потўғри тайёрланган, яхши трамбовка қилинмаган бўлса, ҳаво кириб чиритувчи бактериялар ва турли замбуруғлар ривожланади. Силоснинг сифатини бузади.

Қорамоллар озиқ рационининг асосини дагал ва ширали хашклар ташкил этади. Лекин бу озиқларни кўпайтириш секинлик билан бормоқда. Шунинг учун дагал озиқларнинг янги турлари изланмоқда. Бундай дагал озиқлар турига ғўза ўсимлигининг танаси ҳамда ғўзапучоги киради. Ғўзапоянинг химиявий таркиби донли экинлар сомонининг таркибига жуда яқин туради. Аммо ғўзапоянинг таъми паст бўлиб, ҳайвонлар уни яхши емайди. Узбекистон ССР микробиология илмий-тадқиқот институти томонидан ажратиб олинган целлюлитик замбуруғлар триходерма лигнориум штамм 29-ферментлари ёрдамида ғўзапоянинг озиқлик қийматини оширишни тавсия этган.

Тошкент қишлоқ ҳўжалик институтининг Фаргона филиали ғўзапояни майдалаб сут кислотаси микроорганизмлари ёрдами билан силос бостиришда лактабактериум плантариум штамм 52 дан фойдаланишни тавсия қилди.

Ғўзапоянинг илдиз қисмида гассипол моддаси кўп бўлгани учун ундан озиқ сифатида фойдаланиб бўлмайди.

Ғўзапояни силослашга тайёрлашда унинг намлиги 15 % дан ошмаслиги керак, акс ҳолда ғўзапоялар чирий бошлайди ҳамда ёмон майдаланилади. Ғўзапояни майдалаш учун КИР-1,5, КИК-1,4, уриб майдалагичлар ва КС-1,8, КС-2,6, ҚУФ-8 комбайнларидан фойдаланилади.

Майдаланиб тайёрланган ғўзапояга ферментлар қўшмасдан олдин яна ДКУ-1, ДКУ-2 ва «Волгарь» аппаратларида қайтадан 0,5—1,0 см дан майдаланади. Майдаланган ғўзапоя ферментлар билан аралаштириб, сўнгра идишга солинади.

Бир тонна ғўзапояга 70—80 кг қуритилган культура ёки 140—160 кг қуритилмаган культура қўшилади. Шу билан бир қаторда 1 т ғўзапояга 1600 л сув қўшилиб, намлантирилади. Масса траншеяларга солиниб, зичланади. Усти полиэтилен қоғозлари ва тупроқ билан ёпилади. Орадан 7—12 кун ўтгандан кейин силосни ҳайвонларга едириш мумкин.

Лактобактериум плантариум штамм—52 ферментидан фойдаланишда майдаланган ғўзапояни силослаш учун замбуруғ (ачит-қи) қўшилиб, чиритувчи ёф кислотаси бактерияларини ҳамда пўпанакли замбуруғларнинг яхши ўсишига қулай шароит яратмаслик керак. Бактерия ферментлари ва микроорганизмлар ҳаётини жарёнида ҳосил бўлган органик кислоталар ғўзапоянинг тўймилигини оширади.

Майдаланган ғўзапоя 75—80 % намланиб, унга бактерия ачит-қиси ва қўшимча озиқ сифатида 12—10 % гидролизланган мелесса (сусло) қўшилади.

Ҳамма компонентлар құшилғандан сұнг яхшилаб аралаштирилади ва зичланади, сұнгра идишнинг оғзи ҳаво үтказмайдыган қилиб беркитилади. Натижада лактабактериум плантариум гидролизланған суслада үсіб сут кислотаси ҳосил қиласы. Кислота таъсирида бөшқа микроблар нобуд булып, бу масса сут кислотаси таъсирида консервация бўлади. Орадан 15 кун үтгандан кейин ғузапоя силоси ёқимли хид ажратиб етилади. Шундан сұнг у ҳайвонларга берилади. Бундай усульда тайёрланған ғузапоя силоси кўрсаткичлари бўйича үртамиёна маккажұхори силоси билан тенгдир.

Яхши босилған силос зичлаб ёпилған идишларда узоқ муддат үзининг озиқлик сифатини сақлаб қиласы. Бу бактериялар ғузапоя танасида ҳаёт кечириши ва кўпайиши давомида оқсил, сут ва сирка кислотасини ҳосил қиласы. Бу муддалар эса қорамоллар учун маҳсулот ишлаб чиқаришда асосий энергетик материал булып хизмат қиласы. Тайёр ҳолдаги 1 300 кг ғузапоя силосига 200 кг аралаш ем, 200 кг шелуха, 100 кг сомон ёки беда пичани, туз ва бөшқа компонентлар қўшиб, озиқ аралаштиргичда 10—12 минут давомида аралаштирилади. Сұнгра эса молларга тарқатилади.

Силосланған ғузапоянинг тўйимлилик даражасининг анализи қўйидаги жадвалда кўрсатилган.

3-жадвал

№	Муддалар	Биринчи усульда (грамм)	Иккинчи усульда (грамм)	Эслатма
1.	Хом протеин	34,2	22,5	
2.	Ёғлар	6,8	4,9	
3.	Клетчатка	86,2	95,3	
4.	БЭВ	117,8	118,7	
5.	Са ва Р тузлари	—	—	Иккинчисида ҳам бир хил
6.	Озиқ бирлиги	0,14	0,13	

Қорамолларнинг озиқлантирилиши анализ қилинганда кўпинча маҳсулдорлик ва унинг таннархига таъсир кўрсатувчи турли факторлар натижасида озиқ рационида тўйимли муддаларнинг ўзаро тенг келмаслиги кўриниб қолмоқда. Қорамоллар озиқ рационида оқсил ва тез ҳазм бўлувчи углеводларнинг етишмаслиги, олинаётган маҳсулотга сарфланаётган озиқ бирлигини нормадан кўп сарф бўлишига олиб келади. Маълумки кавш қайтариш жараёнида катта қоринга тушган туз тез ҳазм бўлувчи углевод — қанд муддаси асосий роль йўнайди.

Мамлактимизнинг пахта экувчи асосий жанубий районларида оқсил-қанд ўзаро муносабати 0,65:1 булиб, кўп хўжаликда бу кўрсаткич 0,3:1 — 0,4:1 ни ташкил этади. Оқсил-қанд кўрсаткичининг ўзаро муносабати 1,2:1 нисбатда булиши энг яхши кўрсаткич ҳисобланади. Шундай қилиб, чорвачиликда қанд манбаларининг етишмаслигини ҳал этиш учун янги илмий изланишлар

бошланади. Бу изланиш программасыда күпласб илмий-тадқықот ва микробиология институтлари қатнашмоқда.

Озиқларни ачитиш. Озиқларни истеъмол қилиш учун микробиология усули билан тайёрлаш ачитиш дейилади. Ачитқилар озиқларни фақат оқсил моддалар билан бойитмасдан турли витаминлар ва ферментлар билан бойитади.

Табиятда ёввойи ачитқилар ўсимлик мева гулларида доимо булади. Озиқларни ачитиш учун ачитқиларни лабораторияда маданийластирилган ва сунъий озиқ мухитларида ўстириб, кўпайишга мосластирилган. Маданийластирилган, яъни саноатда қўлланилган ачитқиларга пиво, хамирни ачитадиган ва вино ачитқилар киради. Улар бир-биридан ачитиш активлиги билан, спирт ҳосил қилиши билан, крахмални шакарга олиб бориши билан ажралиб туради. Ачитқиларнинг таркибида 48—52% оқсил, 13—16% углеводлар, 2—3% ёғ, 22—40% азотсиз экстрактив моддалар бўлади. Булардан ташқари ачитқи таркибида ҳаёт учун керакли аминокислоталар, В группасидаги витаминлар, эргостерин—Д₂ витамини, провитамини, Е, С ва бошқа витаминлар бор.

Ачитқилар бошқа турли микроорганизмлар сингари ривожланниб, кўпайиш учун ўзига хос озиқ моддалар, кислород ва маълум температурани талаб қиласди. Озиқ моддаларни ачитқилар ачитмайдиган мухитдан, кислородни ҳаводан ва 25—30 даража иссиқликни эса мухитни иситиш билан сақлаб турилади. Ачитиш жараёни 9—12 соатда ўтади. Ачитадиган мухитда чиритувчи, ёғ кислотали ва бошқа зарарли микроблар ривожланмаслиги керак. Ачитқилар ҳар хил ўсимликдан тайёрланган мухитда ривожланади. Аммо ачитиш протени кам ва углеводлари кўп ўсимликлардан тайёрланган озиқларда яхши ўгади. Бундай озиқларга картошка, лавлаги, ошқовоқ, шакар заводининг чиқиндилари, похол ёки дон чиқиндилари ҳам киради. Ачитиш олдидан озиқларни тайёрлаш керак. Мисол учун похолни майдалаш, донларни эса тегирмонда тортиб тайёрлаш, картошка ва лавлагини эса яхшилаб ювиб майдалаш керак. Озиқларни тайёрлаш жараёнида, уларнинг таннархи ошади, аммо бундай тайёрланган озиқлар билан боқилган молларнинг маҳсулдорлиги ҳам ошади. Кўшимча сарфланган меҳнат шу билан қопланади.

Ачитиш жараёнини, қуруқ ва кенг хоналарда ўтказиш керак. Сернам, ёруғ бўлмаган хоналарда турли мөгор замбуруғлар тез кўпайиб ривожланади ва тайёр ачитилган озиқларга споралар тушиб, уларни бузади. Натижада озиқлар истеъмол қилиб бўлмайдиган ҳолга келади. Бундан ташқари замбуруғлар орасидаги заҳарли моддалар озиқларни ифлослантиради. Бундай озиқлардан ҳайвонлар заҳарланиши ҳам мумкин.

Юқорида айтиб ўтилган ачитқилар шакарли моддаларга бой бўлган озиқларда яхши ривожланади. Аммо кўпинча емлардаги (сули, арпа, макка, кепак) шакар моддалар 2% дан ошмайди, шунинг учун намланган донни аввало 55—60 даража иссиқликдаги хоналарда 3—4 соат сақлаб, ачитиш керак.

Ачитиб тайёрланган озиқларни ҳайвонларга оз-оздан берилади. Озиқ ҳайвонларга синггана рационга құшиш мүмкін.

Саноат усули билан микробли оқсил олиш. Оқсилни саноат усули билан ишлаб чиқаришда микроорганизмларнинг ахамияти катта. Чунки саноат чикиндиларидан (маккажұхори сутаси, шелуха, арратуон ва бошқалардан) фойдаланиб, ҳайвонлар учун керакли оқсилларни ишлаб чиқариш мүмкін. Бу усулда оқсил ишлаб чиқариш йил фаслларига, об-хаво омилларига боялық әмас, буларнинг ўзгариб туриши ишлаб чиқаришга түсқинлик қылмайды. Бундан ташқари тез ва арzonга тушади. Мисол учун 500 кг тирик вазни сигир бир суткада 0,5 кг, 500 кг ачитқи микроорганизмлари эса 24 соатда 50 тонна оқсил ҳосил қиласади. Ачитқи қуруқ модданинг 30—50% ини оқсил ташкил этади. Демек, ачитқининг ўзи юқори дараражали оқсил манбан ҳисобланади. Шунинг учун инсонлар сахаромицет ачитқилардан қадим замондан фойдаланади. Улар ноп, пиво, сутли масалликларда бұлади. Шу турдаги ачитқиларни күпайтириш учун турли истеъмол қилинмайдын мәхсүлотлардан фойдаланиш мүмкін. Масалан, ачитқиларни нефть ва түйинмаган углеводородда күпайтиrsa бұлади. Бу мұхитларда ачитқилар ривожланиб, биомассани ҳосил қиласади. Микроблар озиқ сифатида фақат нефтдан әмас, балки турли газлардан ҳам фойдаланади. Мисол учун 3 т метандан 1 т оқсил олиш мүмкін. Табиий газдан ҳосил бұлған оқсил моддасининг ранги оқ, порошок сифат, ҳиди, таъми йүқ. Таркибида 50% оқсил, күп миқдорда В группасидаги витаминлар, асосан B₁₂ витамины ниҳоятда күп.

Озиқ ачитқилари ишлаб чиқариш. Мустаҳкам моддий-техника базасини яратиш учун чорвачилик мәхсүлотлари етиштириши ни ошириш катта ахамиятга эга. Бунинг учун эса етарли озиқ базаси бўлиши лозим. Етарли миқдорда оқсил ва витаминлари бўлмаган озиқ чорвачилик ва паррандачиликнинг талабларини қондира олмайды. Ҳатто ҳар гектардан энг кўп миқдорда озиқ бирлиги берадиган, углеводларга бой бўлған маккажұхори, қанд лавлагиларнинг таркибида ҳам азотли моддалар етарли бўлмаганлиги учун уларга оқсил, витаминлар ва минерал моддалар қўшилади. Шундан кейингина улардан озиқ сифатида самарали фойдаланиш мүмкін.

1 кг жавдар сомони таркибида бор-йўғи 4 г, лавлагида 3 г, дагал пичанда 50 г, маккажұхори силосида 6 г ва сули донида 77 г ҳазм бўладиган оқсил моддаси бўлади. Соғилмайдиган сигир организмни бир суткада 504—800 г, согин сигир эса 1500 г ҳазм бўладиган оқсил талаб қиласади. Дунёнинг барча мамлакатларида ва бизнинг мамлактимизда катта миқдорда озиқ оқсили етишмовчилиги кузатилмоқда. Шунинг учун ҳайвон ва паррандаларнинг озиқ рационига кўплаб гидролиз ва целялюзоза корхоналаридан олинадиган озиқ ачитқилари құшиб берилмоқда. Бунинг учун эса углеводлардан фойдаланилмоқда.

Гидролизат ачитқилар таркибида биологик тұла қимматли

озиқлар булиб, оқсил, витамин ва минерал моддаларнинг манбай ҳисобланади.

Гидролиз ачитқилар таркибида 48—52% оқсил, 3—16% углевод, 2—3% ёғ, 22—40% азотсиз экстрактив моддалар ва 6—10% кул бўлади. Озиқ ачитқилари ўзларининг таркибига кирадиган зарур бўлган аминокислоталар хисобига, бошқа озиқларнинг оқсилии биологик қимматини оширади. Бу ачитқилар таркибига ҳаёт учун зарур бўлган 10 та аминокислоталар киради (ачитқининг қуруқ моддасига нисбатан процент ҳисобида): валин 3,1, лейцин 3,7, изолейцин 3,5, аргинин 3,2, лизин 4,4, треонин 2,5, гистидин 1,4, метионин —3,0, триптофан 0,3, тирозин 4,2.

Озиқ ачитқилари ўзларидаги аминокислоталар миқдори бўйича ҳайвонот дунёсидан олинадиган оқсиллар миқдорига яқин туради. Бу ачитқилар В группа витаминларига бой бўлган ҳамма озиқ оқсиллари, шу жумладан балиқ унидан ҳам устун ҳисобланади.

Улар Д витаминига ҳам бой.

Озиқ ачитқилари оқсил-витамили қўшимча сифатида ишлатилади. Ҳайвоннинг 1 кг тирик вазнига 1 г қуруқ ачитқи берилса, бу уртacha норма бўлади.

Гидролиз ва гидролизат технологик жараёнининг асосий мақсади — таркибида қанд бўладиган сифатли эритмадан озиқ ачитқилари ишлаб чиқаришdir.

Ўсимлик туқималарида бўладиган полисахаридлар ачитқилар томонидан яхши ҳазм булиши учун моносахаридга айланishi зарур. Бу эса гидролиз жараёнида химиявий усулда амалга оширилади.

Гидролиз жараёнини тезлатиш мақсадида катализаторлар қўлланади, улардан энг активлари сульфат, сульфид ёки хлорид кислотаси ҳисобланади. Гидролиз концентрацияланган кислоталар ёки уларнинг паст концентрациядаги (0,5—5%) сувли эритмалари ёрдамида олиб борилади. СССРда асосан суютирилган сульфат кислотадан фойдаланиб гидролиз қўлланади.

Гидролиз 175—190 даражада ва шу ҳароратга тегишли босимда олиб борилади. Гидролиз вақтида моносахаридлар йинидиси ва бошқа алдегид моддалари ҳосил бўлади, булар редукцияланган моддалар деб аталади.

Ачитки биомассанинг тўпланиши учун тегишли идиш, экиладиган ачитқининг тоза культураси, озиқ муҳити ва етарли ҳаво бўлиши керак. Ачитқилар бир ҳужайрали моғор микроорганизмлари булиб, миқдорида қанд моддалари бўлган озиқ муҳитларида ўсади. Ачитқи биомассаси ҳосил булишида, озиқ муҳити таркибидаги углеводородлардан витамин ва оқсиллар ҳосил булишини таъминлайдиган мураккаб ферментатив реакциялар кечади. Ботаник систематикасига кўра ачитқи микроорганизмларнинг вакиллари қўйидаги синфга киради: *Ascomycetes imperfect*.

Гидролиэ саноатыда қуийдаги түркүмга кирадиган ачитқилар ишлатылады: *Candida* ва *Torulopsis*.

Ачитқининг тоза культурасини лаборатория шароитида үстериш бир неча босқичларда амалга оширилады. Озиқ мұхити сифатыда ҳамма стадияларга нейтралланган гидролизат құлланады. Озиқ мұхитига 1 м³ га 10 л хисобидан ачитқи автолизати құшилады, бу эса ачитқиларнинг күпайиш жараёнини тезлаштиради ва уларни физиологик активлигини оширади. Экиладиган ачитқиларни үстириш 3 босқичда амалга оширилады. Булар ачитқи үстирувчи озиқ мұхити сув билан иситиш ёки совутыш ва тақсимлаш босқичларидір. Ачитқи үстириш умумий ҳажми 500 л бұлған кичик ачитувчи идишда, 4,5—5 м³ бұлған катта ачитувчи идишда ва ҳажми 12—15 м³ бұлған аппаратда амалга оширилады. Микробиологик жараёндан юқори самара олиш учун ачитқиларнинг индивидуал физиологик хусусиятларини билиш ва ҳисобға олиш зарур. Чunksи ачитқи жараёнининг асосий мақсади биомассаны күпайтиришdir.

Шу мақсадға күра кераклы озиқ мұхити (субстрат), яғни таркибда барча кераклы компонентлар қанд, минерал тузлар, азот, фосфор ва бошқа моддалар бұлған әритма тайёрлаш зарур. Ачитқи ҳужайраларнинг күнайиши учун озиқ мұхитини етарлы кислород билан таъминлаш зарур.

Үстирилган ачитқилар аппаратидан ачитқи суспензия чиқарылады. Сұнгра флотация билан ачитқиларни ажратиб олиб, ювилады ва суюлтирилады. Ачитқи концентраты 22—25% құруқ модда колгунча бұғлантирилади еа намлиги 8—10% бұлғунча құртилады. Тайёрланған ачитқилар қоғоз қолларға солиниб, омборларға, сұнгра истеъмолчиларға юборилади.

Хлореллани үстириш ва озиқларга құшиш. Сұнгғи вақтларда бир ҳужайралы сут үт хлорелла биомассасы озиқ-овқат фармацевтика ва бошқа саноат корхоналарыда юқори оқсилли ва витаминли маҳсулотлар сифатыда күп талаб қилиніпти.

Хлорелла чучук сувли, бир ҳужайралы үт бўлиб, сувларда кенг тарқалган. Шароитга талабчан эмас. Фотосинтез шароитида ривожланади ва күпаяди. Хлорелла 3—8 мк ҳажмли, шарсимон ва элипссимон, бир ҳужайралы кўк сув үти. Хлорелла таркибидан 45% оқсил, 20—30% углевод ва ёғ бер. Витаминларга бой. Масалан, хлорелла таркибидаги витамин С, лимондаги витамин С миқдори билан teng. Бундан ташқари хлорелла таркибидан витаминлардан A, B₁, B₂, B₆, B₁₂, E ва бошқалар ҳам қўп. Хлорелла экилган ҳар гектар сувдан 5—6 ой мобайнида 30 т қуруқ хлорелла массасы ёки 15 т оқсил олиш мүмкін.

Хлорелла үстирадиган хұжаликда бир неча ҳовузлар бўлиб, улар үтни үстириш ва аввало лаборатория шароитида экиладиган материал тайёрлаши керак. Лабораторияда 1 л колбаларда ёки бошқа идишларда сунъий озиқ мұхитида хлорелла үстирилады. Уларни үстириш учун колбаларни ультрабинафша нурлар ҳосил қыладиган DC—30-40 ёки BC—30-40 люмино-

цент лампалар тагига қўйиб нурлантирилади. Культура бир неча маротаба чайқатилиб, муҳитга 1—5% CO_2 гази бор ҳаво юборилади.

Экиладиган материал тайёр бўлиши билан уни маҳсус озиқ муҳити билан тўлғазилган саноат қурилмаларига экиласди. Бу муҳитда хлорелланинг зичлиги 20 дан 100 мг гача бўлиши керак. Хлорелла суспензияси (аралашмаси) қорамолларга комбикорм билан бирга 2 л, ёки суғориш олдидан 3—4 л қўй-эчкиларга эса 1—2 л берилади. У озиқларга қўшилганда ёки ичирилганда газсимон заҳар таъсирини йўқотади. B_{12} витамини борлиги учун метионин организмда кўп синтезланиб, унинг физиологик холатини яхшилайди ва яхши ривожланади.

ХІ боб. СУТ ВА СУТ МАҲСУЛОТЛАРИ МИКРОБИОЛОГИЯСИ

Сут микробиологияси. Сут — бу ҳайвонларнинг алоҳида органи, яъни елини ишлаб чиқарадиган суюқликдир. Сут таркибида инсон истеъмол қиласиган юқори сифатли оқсил, кальций, А витамини, рибофлабин ва В витамини комплексига мансуб бўлган бошқа моддалар кўп.

Сигир сутини таркибида 120 дан ортиқ турли хил моддалар бор. Шу жумладан 20 хил ёғ кислота, 25 хил аминокислота, 30 хил минерал модда, 23 хил витамин, шунингдек 4 хил сут шакари бор. Сут таркибида одам организмининг нормал ривожланиши учун зарур бўлган аминокислоталар мавжуддир. Бу кислоталар бошқа манбаларда учрайдиган оқсиллардан фарқ қиласди. И. П. Павлов сутни одам озиқ маҳсулоти сифатида характерлаб: «Инсон овқати турлари орасида сут табиат тайёрлаган овқат сифатида жуда юқори ўринни эгаллайди, бу медицина тажрибаларида ҳам кўп марта эътироф қилинган» деб ёзади.

Умуман сут доимо энг енгил ҳазм бўлувчи овқат ҳисобланаб, у дармони йўқ одамларга ва ошқозон, буйрак касали билан оғриган беморларга ичирилади. Сигирлар сутидаги 87,5% сув, 3,8% ёғ, 3,3% умумий оқсиллар, 4,7% шакар, 0,7% ни минерал моддалар ташкил этади.

Сут фақат одамлар учун яхши маҳсулот бўлмасдан, микробларнинг яшаши учун ҳам яхши муҳит ҳисобланади. Чунки сутнинг таркибида микробларнинг озиқланиши учун барча моддалар бор. Сутдаги барча ўзгаришлар биринчи навбатда микроорганизмлар фаолияти туфайли содир бўлади. Сифатли сут соғиб олишда, уни сақлашда заарли микрофлоралардан эҳтиёт бўлиш керак. Микроорганизмлар сигирни соғиш вақтида сутга турли ташки манбалар: ҳайвонларнинг елини, териси ва кўл кийимидан тушиши мумкин.

Ҳайвоннинг елини сутнинг микроорганизмлар билан заарланишида доимий манба ҳисобланади. Ўтказилган тажрибалар шуни кўрсатдики, ўртacha 1 мл сутдан 350 тагача микроб ҳужайраси бўлар экан. Сигирни соғишдан олдин елини тозалан-

маса сутда микроблар күп булади. Асосан сутнинг биринчи томчиларида микроблар күп булади. Шунинг учун дастлабки томчиларни алоҳида идишга соғиб олиш керак. Масалан, соғишининг бошланишида 1 мл сутда 16000 гача, ўртасида 480 тагача ва охирида 360 та микроблар булади.

Елиннинг микрофлораси иккига булинади:

1. Облигат микроблар сут таркибида доимо учрайди ва шу шароитга мослашган булади.

2. Факультатив микроблар доимо бўлмайди. Улар елиннинг ичига киради ва елинда вақтинча булади.

Биринчиларга асосан шарсизон бактериялар кириб, улар сутни аста-секин ўзгартиради. Иккинчиларга эса кўпчилик сут кислота ҳосил қилувчи стрептококклар киради.

Елин тешиклари орқали микроорганизмлар елиннинг ичкарисига ўтади. У ерда тўқималарининг ва сутнинг бактериола-цидлик ҳаракатига дуч келади. Натижада уларнинг кўпчилиги нобуд булади. Фақат нокулай шароитга чидамли бўлган микроКокклар ва стрептококк микроблар сақланиб қолади. Стрептококклар ўз хусусиятларига кура ичакда пайдо буладиган сут ачитувчи стрептококкларга яқин туради. Улар +37—40 даражада сутдаги кислотани тез ошириш ва 12—14 соатдан кейин уни ивитиш хусусиятига эга. Шунинг учун ҳам сут соғилгандан кейин уни дарҳол паст температурагача совутиш лозим.

Ҳайвоннинг териси ва гўнг сутнинг микроорганизмлар билан заарланишида асосий манбаларданadir. Ҳайвон терисидаги 1 г чанг таркибида бир неча юз минг бактерия, 1 г гўнг таркибида эса 1 млрд бактерия бор дейлик. Шу гўнг 10 л сутга тушса, унинг ҳар бир мл нинг заарланиши 100 минг марта ортади (В. М. Багданов маълумоти).

Таркибига кўра гўнг микрофлораси энг хавфлидир. Ундан сирка паратифоз ва ичак таёқчаси бактериялари тушиши мумкин.

Сутдаги микрофлорасининг таркиби ва сут сифати соғиш вақтида ва сутни дастлабки ишлашда фойдаланиладиган идиш ва аппаратларнинг тозалигига ҳам боғлиқ. Идишда қолгақ сутнинг юқи ювиб ташланмаса, сутни стрептококклар билан ифлослантиради. Соғиш аппаратлари вақтида тозаланмаса ва динзинфекция қилинмаса, сутнинг микроблар билан ифлосланишига олиб келади. С. Енчев маълумотига кўра, машинада соғилган сутда, қўлда соғилгандагига нисбатан бактериялар сони 6—12 марта кўп булади. Шунинг учун соғиш аппаратлари ва идишларини иссиқ сув билан сода қушиб, ювиш керак.

Қўл ва аппаратлар билан сутнинг санитария жиҳатидан фарқини 4-жадвалдан куриш мумкин.

Сутни сақлаш вақтида ундаги микробларининг ўзгариши. Сутни соғандан кейин унга ҳар хил йўллар билан микроблар тушади. Натижада сутни сақлаш вақтида ундаги микроблар сони жиҳатидан ҳам, сифат жиҳатидан ҳам ўзгариши. Бундай ўзгариш асосан сутни температурасига, сақлаш вақтига ва сут-

4-жадвал

Сутнинг санитария ҳолати (Е. Ш Акопян маълумотига кўра)

Соғиши усули	Текширилган сут пробалари	Сут синфи				Эшширихиялар аниқланган сут пробалари	Сутнинг коли-титри
		I	II	III	IV		
Қўлда соғилганда	100	61	37	1	1	2	0,001—0,0001
Машинада соғилганда	100	27	52	13	8	4	0,0001—0,00001

нинг таркибидағи микробларга боғлиқ бўлади. Тоза соғиб олингани сутда маълум вақтгача микроблар ўзгармасдан туради. Маълум вақтдан кейин бир неча фазада ўзгаради. Сутнинг антимикробли фазасида янги соғилган сутдаги микроблар ривожланмайди. Баъзилар шу фазани бактериоцид фаза деб айтади. Аммо олимлардан Й. И. Архангельский, П. А. Обухов ва бошқалар бу фазани бактериоцид деб айтиш мумкин эмас, чунки у сутдаги микробларга қарши моддалар микробларни эритмайди, факат уларни ривожланишига йўл қўймайди дейдилар. Сутнинг антимикробли хусусияти гаммабетаглубинлар ва уларнинг таркибида лизоцим, лактенин, бактериолизин ва бошқа моддалар борлиги билан ифодаланади. Бу моддаларнинг бир қисми қондан сутга қўшилади, бир қисми елинбез ишлаб чиқаради. Олимлардан М. П. Бутко ва Б. А. Степановалар сут микробларини эритмай фақат уларнинг ривожланишини тўхтатидиган хусусияти борлигини аниқлашган. Бу хусусият сутнинг тозалик ва сақлаш давридаги температурага ҳамда сутнинг таркибидағи антимикробли моддаларнинг ҳажмига боғлиқ. Температура кўтарилиши билан шу моддаларнинг активлиги пасаяди ва 56 даражагача иситилганда активлиги йўқолади, инактивация бўлади. Антимикробли моддаларнинг активлигини температура факторларига боғлиқлигини қўйидаги жадвалдан кўриш мумкин (5-жадвал).

5-жадвал

Сақлаш пайтидаги температуранинг сутдаги микробларга таъсири

Сутни ишлаб чиқариш шароити	Сутни сақлаш температураси	1 мл сутдаги микроблар сони (ми.лг)			
		янги соғилган сутда	24 соатдан сунг	48 соатдан сунг	72 соатдан сунг
Сигирлар, ташки мудит ва асбоб ускуналар тоза сақланилади	4,4 10,0 15,5	4,2 4,2 4,2	4,1 13,9 1583,0	4,5 127,0 30011,0	8,4 5725,0 326500,0

Ҳайвонлар сифатли озиқлар билан боқилса, сут тоза соғиб олинса, тез совутилса, унда шунча лизоцин модда күп бўлади ва антимикробли фазаси узоқ масалан, 0 даражада 48 соат, 5 даражада 36 соат, 10 даражада 24 соат, 25 даражада 6 соат, 30 даражада 3 соат ва 37 даражада фақат 2 соат давом этади. Аммо шуни айтиш керакки, пастеризацияланган сутни бундай сақлаш мумкин эмас. Чунки сут пастеризацияланганда, яъни юқори температура билан таъсир этганда, антимикробли моддалар парчаланади ва унинг антимикробли хусусияти йўқолади.

Аралаш микроблар фазасида лизоцин, лактенин ва бошқа антимикроб моддалар активлигини йўқотади. Инактивация бўлиши билан антимикробли фаза тугайди. Натижада сутда аммонификаторлар, сут кислота ҳосил қилувчи стафилакокклар ва чиритувчи бактериялар ривожланади. Сут кислота ҳосил қилувчи микроблар ривожланиши билан кислота миқдори кўпаяди ва pH пасаяди. Шу шароитда чиритувчи, мой кислота ҳосил қилувчи ва бошқа гуруҳ микробларнинг ривожланиши сусаяди, баъзилари эса ӯлади. Аралаш микроблар фазасининг муддати 12—18 соат.

Сут кислотали бактериялар фазаси. Бу фазада аввал стрептококклар, сўнгра эса сут кислотали таёқча бактериялар ривожланади. Сут ивийди. Сутнинг таркибида сут кислота куп бўлади. Бу, эса бошқа турдаги микроорганизмларнинг яшаши учун ноқулай. Улар ноқулай шароитда ҳалок бўлади. Сут кислота миқдорининг ошиши, уни ишлаб чиқарган стрептакоккларга ҳам таъсир қилиб, уларни нобуд бўлишига олиб келади ва сут кислотани ҳосил қиласиган таёқчасимон бактериялар қолади. Улар сут кислотага чидамлироқ бўлгани учун шу шароитда яшаб туради. Аммо сут кислота миқдори яна ҳам ошиши билан уларнинг ҳаёт фаолиятига таъсир этади. Кислота ҳосил қилувчи стрептококклар таёқчасимон сут кислота ҳосил қилувчи бактериялар билан алмашиниши 3—4 ҳафта орасида ӯтади. Сут кислота миқдори ошиши билан pH ҳам пасаяди. Сут кислотали таёқчасимон бактериялар ҳам йўқолиши билан мөгор замбуруғлар ва ачитқилар ривожланиши бошланади, чунки уларга қулай шароит яратилади. Шу билан сутдаги микроорганизмлар тури алмашади.

Мөгор замбуруғи ва ачитқилар фазаси турли мицелияли ва мицелиясиз замбуруғлар ривожланиши билан характерланади. Улар сут кислотанинг бир қисмини ҳаёт фаолияти учун ишлатади, қолган қисмини эса шу микроорганизмлар аксини парчалагандан ҳосил бўлган ишқорий моддалар нейтрализация қиласилар. Шундай қилиб сут кислотали микроорганизмлар ҳосил қилган сут кислота йўқолиб, муҳит ёғ кислоталар ва аммонификаторлар ривожланиши учун қулай шароит туғдиради. Буларнинг таъсирида ивиган сут суюқ ҳолга келади. Уй температурасида сутда чиритувчи бактериялар яхши ривожланиб, газ ҳосил қиласилар. Бундай сут истеъмол қилишга ярамайди.

Сутнинг нормал микрофлораси — буларга сут кислота ҳо-

сил қилувчи бактериялар киради. Улар ўз ҳаёт фаолиятида сутдаги углеводларни парчалаб, сут кислота ва бошқа маҳсулотлар ҳосил қиласидилар. Бу турдаги бактериялар ҳаракатсиз бўлиб, улар спора ва капсула ҳосил қилмайди.

Сут кислота ҳосил қилувчи бактериялар асосан иккита группага бўлинади. 1. Гомоферментатив сут кислота ҳосил қиласидиган стрептококклар. 2. Гетероферментатив сут кислотадан ташқари учувчи кислоталар, этил спирти, карбонат ангидрид гази, водород ва бошқа кислоталарни ҳосил қиласиди.

Гомоферментатив (типик) сут кислотаси бижғишида кузатувчилари гекозани парчалаб:



икки сут кислотали молекулани ҳосил қиласиди.

Сут кислота кўпайиши билан, pH—4,6 га бориши билан казеин ивийди ва сут кислота кўпайиши билан ивиган сут зичланади.

Гомоферментатив сут кислотали бижғиши қўзғатувчилига шарсимон ва таёқчасимон микроорганизмлар киради.

Шарсимон сут кислота стрептококклар вакили стрептококкус лактисидир. Бу стрептококк деярли ҳамма сут маҳсулотларда учрайди. Сутнинг ивишида унинг аҳамияти катта, антимикробли хусусияти бор, шунинг учун мастит. (елин яллиғланиши) касалини даволашда қўлланади. Таёқчасимон микроорганизмларга болгар (лактобактериум булгариум), ацедофилл (лактобактериум ацидофилум) ва пишлоқ таёқча (лактобактериум казен) лари киради.

Болгар таёқчаси сут кислотани ҳосил қиласиди ва чиритувчи бактерияларга антогонист бўлади. Чиритувчи микроблар оқсилини парчалаб, скатол, индон, аммиак каби заҳарли газларни ҳосил қиласиди. Бу газлар организмни заҳарлайди ва уни тез қаритади. Шундай бўлмаслиги учун шу болгар таёқчаси ҳосил қилган бижғитилган сут кислотали маҳсулотларни истеъмол килиши керак.

Ацедофил таёқча ёш ҳайвонларнинг ошқозон ва ичакларида доимо яшайдиган микроорганизмлардир. У ҳайвонлар организмида яхши ва узоқ яшайди. Ацидофил таёқча болгар таёқчага нисбатан кўпроқ сут кислота ҳосил қилиб, чиритувчи бактериялар пайдо қилган заҳарли моддаларни тезроқ нейтраллайди.

Типик сут кислотали бижғув ниҳоятда кенг қўлланади. Ундан простакваша, кефир, қимиз, сут кислота тайёрлашда фойдаланилади. Булардан ташқари озиқларни силослаш, бодринг, помидор ва бошқа маҳсулотларни консервалашда қўлланади.

Гетероферментатив (атипикли) сут кислотали бижғиши хушбўй ҳид ҳосил қиласидиган стрептококклар (стрептококкус цитроворус, стрептококкус паракитроворус, стрептококкус диацетилактислар) сут кислотали маҳсулотларга яхши ҳид ва мазали таъм беради.

Гетероферментатив бижфишга сут кислотали, пропион кислотали, спиртли, ёғ кислотали ва ацетонобутил бижфишлар киради.

Микроблар таъсирида сутнинг бузилиши. Янги соғилган сутни нотўғри сақлаш натижасида ундаги антимикробли моддалар йўқолади ва турли заарли микробларнинг кўпайиши учун шаронт туфилади, сутнинг сифати бузилади.

Бу бузилиш натижасида асосан чиритувчи микроблар (аммонификаторлар), мөғор замбуруғлар, ёғ кислотали бациллалар ва баъзи ҳайвонларда юқумли касалликларни қўзғатувчилари ҳам иштирок этиши мумкин.

Аммонификаторлар микроорганизмлари учун муҳит кам ишқорли ёки нейтрал ҳолда бўлиши мумкин.

Ёғ кислотали микроблар асосан тупроқ, ўсимликларда бўлиб, зоогигиена қоидаларига риоя қилинмаганда сутга тушади. Анаэроб шароитларида булар сут шакарни парчалаб, ёғли кислоталар ва газлар ҳосил қиласди. Бунда сут бадбўй хидли ва ачиқ таъмли бўлиб қолади.

Бу жараён пастеризация қилинган сутда ҳам бўлади, чунки сут кислотали микробларнинг опаралари пастеризацияда ҳалок бўлмайди.

Мөғор замбуруғлар сутнинг сиртида ривожланади, унинг ёғини парчалаб, ачиқ таъм ва дағал ҳашак хидини пайдо қиласди. Мөғор замбуруғларнинг опаралари сутга асосан ўсимликлардан, пақир ва бошқа ускуналардан тушади. Замбуруғлар сутдаги кислота миқдори кўпайгандан сўнг риёжлана бошлияди.

Ичак таёқча (эшерхия) сутга тушиши билан лактозани парчалаб, кислота ва газ ҳосил қиласди. Сут тезлик билан ивийди, аммо сифати паст бўлади. Газ ҳосил бўлгани учун зичланган масса парчаланади, сўнг суюқлашиб кетади. Ичак таёқчаси билан ифлосланган сутдан пишлоқ ва бошқа сут маҳсулотлари тайёрлаб бўлмайди.

Бундай сутдан пишлоқ тайёрланса, унинг ичидаги пухакчалар кўп бўлади. Бу пухакчалар бирлашиб, катта бушликлар ҳосил қиласди. Бундай маҳсулот ўз сифатини йўқотади.

Сутда ҳар хил рангнинг ҳосил бўлиши ранг ҳосил қилувчи бактерияларнинг ривожланиши натижасида юз беради. Мастит (елин яллиғланиши) сил, оқсил ва бошқа касалликларда сут сариқ ёки зангори рангни олади. Куйдирги касалининг охирги даврида, гемморагик маститда қизил рангли бўлади. Баъзи бир микрококклар ва бациллалар сутнинг консистенциясини ўзгартириб чўзилувчан ва ёпишқоқ бўлади. Елин яллиғланишида эса пағачалар ҳосил бўлади.

Сут орқали юқумли касалликларнинг тарқалиши. Юқумли касалликни қўзғатадиган микроблар сутга касалланган ҳайвонлар ва одамлардан, сутни ташиш ёки қайта ишлашда атрофдаги муҳитдан тушади. Сут орқали тарқаладиган микроблар иккига бўлинади: 1. Зооноз, яъни одам ва ҳайвонларга оид

касаллукларни құзғатувчиларп. Бу группа микробларга сил, бруцелләз, оқсил ва бошқа касаллукларни құзғатувчилар киради. 2. Иккінчи группага эса одамдан одамга үтадиган касаллукларни құзғатувчилар киради. Булар дизентерия, дифтерия, қорин тифи ва бошқа касаллуклардир.

Сил (туберкуләз) сурункали юқумли касаллик. Құзғатувчиси ҳайвонларнинг сути билан ташқи муҳитта чиқади. Ташқи муҳитда микробактериялар 10 кунгача, сариёғда (совуқда) 300 кунгача, пишлоқда эса 200 кунгача үз ҳаёт фаолиятимиң сақлайды. Елин силида сут суюқлашади, күк-сариқ рангни олади. Бундай сутни истеъмол қилиш ман этилади ва фақат қайнатишидан сұнг бүрдөкі ҳайвонларга ичирилади.

Бруцелләз сурункали касаллик. Совутилган сутда бруцеллалар 8 кун, музлатилган сутда эса 60 кун, бижфитилган сутда 4 кун, қаймоқда 10 кун ва пишлоқда то 40 кун ҳаёт фаолиятимиң сақлайды. +65 даражада 15 минутда, + 70 даражада 5 минутда нобуд бүлади.

Касалланган ҳайвонларнинг сути +70 даражада 30 минут мобайнида пастеризацияланиши шарт.

Оқсил (яшур) үткір, ниҳоятда юқумли, тез тарқаладиган касаллукдир. Янги соғилган сутда вирус 12 соатгача, совутилган сутда эса иккі ҳафтагача сақланади. Касалланган ҳайвонларнинг сути + 80 даражада 30 минут давомида пастеризацияланади. Заарасизлантирилган сутнинг ёғи олиниб, күйдирилиб сариёғ қилинади ёки ҳайвонларга ичирилади.

Сутда микроблар күпайышининг олдини олиш. Сутни бактериялардан совуқ, ёки иссиқ таъсири билан сақлаш мүмкін. Аммо шуни айтиб үтиш керакки, сутда уни музлатишдан олдин микроблар бұлған бұлса, сутни эритиши жағдайда сақланади. Секин музлатилиш сутнинг таркибидаги моддаларнинг ўзгаришигі олиб келади, тез музлатиш эса бундай ўзгаришларни ҳосил қымайтын болады. Сут —25 даражада сақланганда ўзгармайды, ундағы химиявий-физикалық жараёнлар тұхтайды.

Иссиқ совуққа қараганда бошқача таъсир этади ва микроорганизмларни ҳалокатта олиб боради. Шунинг учун иссиқ таъсир эттириб, сутни сақлаш усууллари күпроқ құлланади. Аммо бунда микроорганизмлар ҳалок булиши билан бирга сутнинг үзи ҳам ўзгаратади. Уннинг таркибидаги оқсил, ёғ, витамин ва ферментлар ҳам ўзгаришга учрайди.

Бу ўзгаришлар иссиқ таъсир этиши муддатига ва уннинг бағанды ёки паст булишига боянып. Иссиқ қанча юқори бұлса, сутнинг таркибидаги моддалар шунчайша күп ўзгаратади. Шуларни ҳисебе олиб, сутни соғишида тозаликка риоя қилиш керак.

Сутни сузиш. Молхонада санитария қоидаларига риоя қилинмаса, сутта ҳайвоннинг жуни, ем-хашак қолдиқлари, ахлат, тұшама қысмлари ва улар билан бирга ғоят күп микроблар тұшади. Сут биринчи марта белгілідей болады. Иккінчи марта эса сутни фермадан

жұнатилаётганды тозаланади. Сутни тозалаш учун синтетик түқіма лавсан ёки энант құлланади.

Сутни совутиш. Янги соғиб олинган сут жуда яхши анти микробли хусусиятга эга. Сутга тушган микроорганизмлар соңи қанча кам бұлса, сутнинг анти микробли хусусияти ҳам шунча узоққа өзилади. Анти микробли фазанинг чүзилиши сутни сақлаш температурасыга ҳам боғлиқ. Сутни совутиш учун бир неча танкер ва совутиш агрегатларидан иборат қурилмалар бор. Аммо сутни совутишнинг энг оддий усули сут тұлдирилган идишларни бетондан ясалған ариқчага ёки ҳовузга құйишидір. Бунинг учун сизот сувдан фойдаланиш айниқса мақсадға му воғиқдір. Чunksи сизот сувнинг температурасы одатда —10 даража ва ундан ҳам паст бұллади. Ариқчадаги сувнинг сатқи фля гадаги сутнинг сатқидан юқори бўлиши керак. Фляганинг оғзи очиқ бўлиши, сиртдаги газлар чиқиб кетиши керак. Сутни жұнатишга қадар хўжаликда маҳсус ванна — танк, бак ёки фля галарда совутилган ҳолда сақлаш лозим. Давлаттаға сотиладиган сутнинг температураси +10 даражадан юқори бўлмаслиги керак.

Пастеризация. Сутни + 63 даражадан + 95 даражагача иситиш сутни пастеризациялаш деб аталади. Бунда вегетатив шаклдаги микробларнинг 99,9% дан күпроғи ҳалок бўллади. Пастеризациялашда сутнинг анти микробли моддалари ҳам парчаланади ва сутнинг сифати ўзгаради ҳамда микробларга қарши туриши камаяди.

Пастерланган сутга микроблар түшса, у пастерланмаган сутдан тез бузилади. Пастеризация турли режимларда ўтказилиди;

1) узоқ муддатли пастерлаш — бунда сут 63—65 даражагача иситилиб, шу температура 30 минут давомида сақланади;

2) қисқа муддатли пастерлаш — бунда сут 72—74 даражагача иситилиб, 10—15 секунд давомида сақланади; 3) дарҳол пастерлаш — бунда сут 85—87 даражагача иситилади, аммо бу температурада сақланмайды; 4) сутни 95—97 даражагача пастерлаб уни 10 минут давомида сақланади. Бу, ачитилган сут маҳсулотларини тайёрлашга құлланади.

Кейинги вақтларда ультрапастерлаш усули ҳам құлланмоқда. Бу усулда сут маҳсус аппаратда 105—150 даражагача бир неча секунд давомида иситилади, холос.

Стерилизация усулида сут 100 даражадан юқори температурада заарсизлантирилади. Бу усул билан заарсизлантирилса вегетатив шаклли микроблар эмас, балки спора шаклли микроблар ҳам ҳалок бўллади. Стерилизация иккى хил бўллади: 1) юқори температуралы стерилизация — бунда сут 120—140 даражагача қиздирилиб, 2—10 секунд сақланади;

2) узоқ муддатли стерилизация — бунда сут 115 даражагача иситилиб, 15—20 минутгача сақланади.

Бундай усул билан узоқ сақланадиган маҳсулотлар стерилизланади.

Ультростериллашда сут 150 даражагача қиздирилиб, бир секундда утказилади. Бунинг учун маҳсус начали аппарат қулланади. Найчалар орқали сутга химиявий тоза буф утказилади. Стерилизация бу режимда утказилганда «С» витаминини парчалайдиган оксидланиш жараёнлари бартараф булади. Бу усул билан стерилланган сут узоқ муддат сақланади, бу эса жанубий республикалардаги хўжаликларга аҳамияти катта.

Қайнатиш усулида сут 100 даражагача иситилади. Бунда ҳамма вегетатив шаклни микроорганизмлар ва баъзи спора шаклни микроорганизмлар ҳалок бўлади. Қайнатишида сутдаги оқсили ўзгаради, витаминалар парчаланади. Қайнатиб совутилган сутга микроб тушса, у тезда бузилади.

Юқумли касалликлар пайдо бўлган хўжаликларда сут шу юқумли касалликларнинг қўзғатувчиларини ҳалокатга олиб борадиган температурада ва муддатда иситилади. Масалан, сил касалини қўзғатувчи микробактериялар 63 даражада 6 минут, 71 даражада эса 6—8 секунд сақланади, ветеринария қоидаси бўйича эса сил билан касалланган моллардан олинган сут 85 даражада иссиқлика 30 минут сақланиши керак. Пастерлашни сутнинг сифатига қараб белгилаш керак.

Ифлосланган сутни узоқ муддат ва юқори температурада пастерлаш лозим.

Сутни ультрабинафша нурлар, электроток билан ёки антибиотик ва химиявий моддалар билан ҳам заарсизлантириш мумкин.

Сутнинг санитария-микробиологик характеристикаси. Сут соғлом ҳайвонлардан соғиб олингач, пастеризация қилинади. Шундан сўнг истеъмол учун юборилади.

Микробиологик ва физиковий-химиявий кўрсаткичларига асосан сут икки хил сортга бўлинади.

I сорт сутнинг кислоталиги 16—18°Т, редуктаза синовига кўра микробларнинг сони I классга тенг бўлиши керак.

II сорт сутнинг кислоталиги 16—20°Т, микробларнинг сони эса II классга тенг бўлиши керак.

ГОСТ 13 264—70 га асосан ҳайвонлардан олинган сут қасал ҳайвонлардан олинган сут билан аралаштирилмаслиги керак.

Сут заводлар ишлаб чиқарган сут унумли микроблар сонига ва колититрга кўра икки группага бўлинади (ГОСТ — 13277—67)

«А» группасига пастеризацияланган шишалардаги ва пакетлардаги сут киради.

Бундай сутнинг 1 мл да микроорганизмлар сони 75000 дан, колититри 3 мл дан ошмаслиги керак.

«Б» группасига пастеризацияланган флягалардаги ва цистерналардаги сут киради.

Бундай сутнинг 1 мл микроорганизмлар сони 300 000 ва колититри 0,3 мл дан ошмаслиги керак.

«А» группасидаги сутни қайнатмасдан истеъмол қилиш

мумкин. «Б» группасидаги сутни эса фақат истеъмол қилишдан аввал қайнатиш керак.

Сут маҳсулотларининг микробиологияси. Сут маҳсулотлари қатиқ, простокваша, кефир, ацидофил қатиғи ва сути, қаймоқ, қимиз, сариёғ, пишлоқ ва бошқалар киради. Бу маҳсулотлар кишиларининг овқатланишида ва баъзиларидан ёш қишлоқ хўжалиги ҳайвонларининг ошқозон-ичак касалликлари олдини олиш ва даволашда кенг фойдаланилади. Булар сутга нисбатан организмда енгил ва тез ҳазм бўлади. Масалан, қатиқ бир соат давомида 91%, 2 соат давомида 92%, 3 соат давомида 95,5% ҳазм қилинса, сут бир соат давомида 32%, 3 соат давомида 44% ҳазм қилинади. Сут маҳсулотлари пастерланган ёғи олинган ёки ёғи олинмаган сутдан тайёрланади. Сут маҳсулотлари иккига бўлинади:

1. Сут кислотали ачиш маҳсулотлари. Простакваша (қатиқ). Бу сут маҳсулоти дунёда ниҳоятда кенг тарқалган бўлиб, турли давлатларда турлича номланади. Ачитқиларнинг турига ва тайёрлаш вақтидаги температурага кўра простакваша, оддий, мечников (болгар), жанубий ряженка, варенец ва бошқа номларни олади.

Оддий простакваша пастерланган сутдан тайёрланади. Бунда сут 85 даражада 10—15 минут қиздириб, кейин 30—35 даражагача совутилади ва 5% ачитқи қўшилади. Ачитқи сифатида сут кислотали мезофил стрептококклар соф культураси (*Str. lactis* ва *Str. cemtoris*) ишлатилади. Баъзи вақтларда, тайёр маҳсулот, маълум даражада зич бўлиши учун 0,5% болгар таёқчали соф культура қўшилади. Шундай тайёрланган маҳсулот 30 даражага иссиқда 5—6 соатда ивийди ва зич бўлиб кам кислотали таъмни олади. Тайёр бўлган маҳсулотнинг кислоталиги 90—110°Т бўлади.

Мечников (болгар) простаквашаси 85—90 даражада қиздириб пастерланган сутдан тайёрланади. Ачитқи сифатида сут кислотали термофил стрептококклар ва болгар таёқча (*Str. thermophilus*, *Lactobac bulgaricum*) ишлатилади. Сут пастерлангандан сўнг 40 даражагача совутилади ва ачитқи қўшилади. 3—4 соат ўтгач, сут ивийди, зич бўлади ва кислоталиги 70°Т гача етиб боради. Простаквашанинг нордонлиги ачитқи қўшилган пайтидаги сутнинг иссиқлигига боғлиқ. Сут қанча иссиқ бўлса, нордонлиги ҳам шунча ошади ва таъми узгариади.

Жанубий простакваша. Пастерланган ва 30 даражагача совутилган сутга лактазали бижитадиган сут кислотали ачитқилар, термофил сут кислотали ачитқилар ва болгар таёқчали ачитқиларининг аралашмаси қўшилади. Сут ачитиш учун яна 45—50 даражагача қиздирилади. Бунда маҳсулотнинг нордонлиги 130—140°Т гача етиб боргандан сўнг простакваша 8—10° даражагача совутилиб, сақланади.

Ряженка тайёрлаш учун сутнинг таркибида 6% ёғ бўлиши керак. Бунинг учун сутга қаймоқ қўшилади. Пастерлаш 95 даражада 2—3 соат ўтказилади, сўнгра совутилиб, ачитқилар

қўшилади. Ачитқи сифатида термофил сут кислотали стрептококклар қўлланилади. Тайёр маҳсулот оч қўнғир рангли, зич консистенцияли бўлади.

Пастерланган сутнинг таъмини олади.

Ацидофилин сути. Бу маҳсулотни тайёрлаш учун ачитқи сифатида ацидофилин таёқчаларнинг соф культурыси ишлатилади. Рус олими Э. Э. Гартье 1910 йилда ошқозон-ичак касалликларини даволаш ва уларнинг олдини олиш учун ацидофилин таёқчасини қўллашни тавсия этди.

Ацидофилин сутини тайёрлаш учун ёғи олинган ёки ёғи олинмаган 19—20°Т сут ишлатилади. Бундай сут 85—90 даражада 10—15 минут давомида пастерланади ва 45—48 даражагача совутилади. Сўнгра 3—5% ачитқи қўшилиб, ачитилади.

Ачитқи кўпинча ацидофилин таёқчаларнинг шилимшиқларидан (20%) ва шилимшиқлизларидан (80%) олиш йўли билан тайёрлаб ишлатилади. Ачитқи қўшилган сутни бутилкаларга қўйиб, 40—45 даражали термостатга қўйилади ва 3—5 соат давомида сақланади, кейин 3—5 даражагача совутилади. Ацидофилин сутидаги шилимшиқ ҳосил бўлиши глюкопротеин-муцинини шилимшиқнинг ўзини ҳосил қилишига боғлиқ.

А. М. Скородумова турли ачитқилар ёрдамида ацидофилин сутини тайёрлашни тавсия этди. Бунда ачитқи сифатида ацидофилин таёқчалари билан биргаликда сут кислотали ачитқилар ҳам қўшилади.

Ацидофилин сутини тайёрлашда пастерланган сут 28—32 даражагача совутилади ҳамда ацидофил таёқчали, сут кислота стрептококки ва замбуруғларидан тенг миқдорда тайёрланган ачитқи 3,5—6% қўшилади.

Ацедофил бульон культураси (АБК) ҳайвонлардаги, асосан ёш ҳайвонлардаги ошқозон-ичак касалликларини профилактика қилиш учун ишлатиладиган препарат. Бу препаратни тайёрлаш учун ацидофил бактериялар ишлатилади. Ацидофил бактериялар ҳаракатсиз, граммусбат таёқчалар. Улар турли ҳажмда бўлиб, занжирга ухшаб жойлашади. Оддий зич озиқ муҳитларида ўсмайди. Махсус Багданов агарида ўсгандада, майдада колониялар ҳосил қиласи. Сутни 8—12 соатда ивитиб, зич туппа ва озгина сут зардобини ҳосил қиласи.

Ацедофил бактерияларни ўстириш учун ачитқили-зардобли бульон ишлатилади. Ачитқи-зардобли бульонга ачитқили сув, сут зардоби, минерал тузлар киради.

Ачитқили сувни қўйидаги тайёрланади: пиво ачитқисини 48—50 даражада қиздириб (бижғиши тұхтатиш учун) 52—54 даражага иссиқликдаги автолиз учун термостатга 2 суткага қўйилади. Сўнгра ачитқили автолизатни суюлтириш керак. Бунинг учун бир литр автолизатни уч литр сувга аралаштирилиб, 10% сув бугланиб кетиши учун 30 минут қайнатилади. 15 минут тиндириб, пахта-дока фильтридан 20 л ли бутилкаларга 15—16 л дан қўйилади. Пахта-дока тикинлар билан бутилларнинг оғзи беркитилади ва устидан пергамент қофоз билан қоп-

ланиб, бир атмосфера босимида 50 минут автоклавда стерилланади.

Ацедофил бактериялар учун бир қисми ачитқили сув, бир қисми сут зардоб билан аралаштирилиб, сұнгра олти қисми сув билан суюлтирилган озиқ муҳити тайёрланади. Бундай тайёрланган аралашма қайнагунча иситилади ва патрий хлор, сульфат кислотали аммоний ва кобальт хлор құшилиб, 30 минут 1,3 атмосфера бүг босимида автоклавда стерилланади ва pH ни 7,0—7,2 га олиб борилади. Озиқ муҳитида бир соат қолдирлади. 20 литрли бутилкаларга пахта-дока фильтридан үтказиб, 16—17 л дан құйилади ва пахта-дока тиқинидан резинали найча (сифон) үтказиб, оғзи беркитилади. 0,5—0,8 атмосфера босимида 50 минут стерилланади ва 500 мл ацедофил соф күлтураси құшилади.

АБКнинг активлиги ва заарсизлиги текширилгач, майдада идишларга қуийлади.

Препаратни ёш ҳайвонларга сут беришдан олдин бир кунда 4 марта 30—50 мл дан икки кун ичирилади.

Хужалиқдаги ёш ҳайвонларда колибактериоз, паратиф ва диплококк инфекцияси бұлса, АБҚ бүгоз сигирларнинг туғишига 10—12 кун қолғанда, 350—400 мл дан кунига уч мартадан икки кун берилади.

Янги туғилған бузоқларга эса ярим соатдан сұнг кунига түрт марта берилади. Даволаш бузоқларнинг ичи үтмайдиган бұлғунча давом эттирилади.

Сут кислота ва спирт ораси ачиш маҳсулотлари. Кефир. Сут кислотали ва спиртли маҳсулотни тайёрлаш учун ачитқи сифатида кефир замбуруғлар ишлатилади. Кефир пастерланған, ёғи олинған ёки ёғи олинмаган сутга кефир замбуруғларидан тайёрланған ачитқини солиши билан тайёрланади. Кефириң қуруқ сутдан ҳам тайёрлаш мүмкін. Кефир таркибидаги ёғи миқдорига, бижғиши ва етилиш даражасыга қараб күчсиз (етилиши 1 сутка, кефир спирт миқдори 0,2% кислоталиги 90°Т), уртаса (етилиши 2 сутка, кефир спирт миқдори 0,4%, кислоталиги 105°Т), күчли (етилиши 3 сутка, кефир спирт миқдори 0,6%, кислоталиги 120°Т).

Кефир ачитқисини тайёрлашда сут 80—85 даражада пастерланиб, 20—24 даражагача совитилади ва 5% кефир замбуруғлари ачитқиси құшилади, кейин 12—14 соат сақланиб, исекиқлиги 6—8 даражада бұлған хоналарга құйилади. Шундан кейин ачитқи түр сузгичдан үтказилиб, замбуруғлар ажратиб олнинади ва ачитқиларнинг уюшиб қолған қисми кефир тайёрлаш учун ишлатилади.

Кефир тайёрлаш учун сут 85—95 даражада пастерланиб, 16—24 даражагача совитилади ва 3—5% ачитқи солиниб бутилкаларга қуийлади, сұнг күрсатылған маълум температурада 14—20 соат давомида термостат хоналарда сақланғандан сұнг +6—8 даражали хоналарда совитилади ва етилиши учун сақланади.

Тайёр етилган кефир химиявий күрсаткичлар бүйича қуйидаги талабларга жавоб бериши керак: ёли кефирларнинг ҳамма категорияларида ёғ 3,2% дан кам бўлмай, спирт ва кислоталилиги юқорида кўрсатилган миқдорда бўлиши керак. Оргонолептик кўрсаткичлари бўйича таъми ва ҳиди — соф, сут кислотали, ёқимли, консистенцияси ва кўриниши бир хил бўлиб, суюқ қаймоқни эслатиши керак.

Олимлардан М. И. Книга ва А. Л. Бабак ёғи олинган сутдан инструкция бўйича тайёрланган бир кунги кефирни ўш бузоқларга бериб, уни модда алмашиб жараёнига ва овқатларни ҳазм қилишга таъсир этишини ўргандилар. Тажрибалар 6 ой давомида ўтказилади. Бир группа бузоқларга 380 кг ёғи олинмаган сутнинг ўрнига бир суткалик кефир ҳар куни 12 кг гача берилди. Натижада сутнинг ўрнига кефир ичказилган группадаги ҳайвонларнинг ўсиши, ривожланиши яхши бўлиб, уларнинг тирик вазни 6 ойда 12% ошди. Баланс тажрибалар ўтказилганда протеин, ёғ ва клечатканинг ўзлаштириши тажриба группада контрол груплага нисбатан 1,8,7,9,2,6% га ортиқ бўлди, азотники эса 11,7% га борди.

Қимиз биянинг янги соғилган ва кислоталиги 6°Т дан ошмаган сутидан тайёрланади. Қимиз иштаҳа сусайган ва бўғилгандар, сурункали ич кетиш касаллигига жуда яхши фойда беради, чунки ошқозон-ичакларининг фаолиятини кучайтиради.

Қимиз ачитқиси сифатида сутни ачитувчи таёқчалар, термофил, стрептококклар ва ачитқилар ишлатилади. Сут ачитувчи таёқчалар асосан факультатив анаэроблар, ачитқилар эса аэроблар. Шунинг учун қимиздаги бижгиши жараёни интенсив ўтиши учун ачитилган сутни тез-тез аралаштириш лозим. Қимиз тайёрлаш уч категорияга бўлинади. 1) кучсиз — 1 суткада етилади, спирт миқдори 1% га боради, кислоталиги 60—80°Т; 2) ўртача — 2 суткада етилади, спирт миқдори 1,75% га боради, кислоталиги 81—105°Т; 3) кучли — 3 суткада етилади, спирт миқдори 2,5% га боради, кислоталиги 106—120°Т.

Бия сутидан қимиз қуйидагича тайёрланади: янги соғилган бия сутига 20—25% ли ачитқи қўшилиб, 10—15 минут давомида аралаштирилади ва иссиқлиги 20—24 даражада бўлган жойда 3—5 соат сақланади. Натижада кислоталиги 60—70°Т гача боради. Қимиз етилиши учун шишаларга ёки бошқа идишларга қўйилиб, +6—10 даражали хоналарда 1—3 кун сақланади.

Қимизни сигир сутидан тайёрлаш учун, сутни ёғсизлантириб, 5% сув ва шакар қўшиб, уни бия сутига яқинлаштириш керак бўлади. Ачитқи сифатида унга болгар таёқча, сут кислотали ацидофил таёқча ва хамиртуриш аралашмаси ишлатилади. Бу ачитқи аралашмаси сутдаги лактозани бижфитиб, сут кислота ва спиртни ҳосил қиласди.

Сариёф микробиологияси. Унинг таркибида қимматбаҳо енгил ўзлаштириладиган моддалар бор. Бу эса микробларнинг ривожланишига яхши муҳитdir. Сариёфнинг таркибида 81—83% ёғ, 16% сув, 1,3+ туз ҳамда 1% га яқин оқсил, углевод

ва бошқа моддалар бор. Булардан ташқари унинг таркибида 3,85—4,87 мг/кг А ва Е витамин, 0,29—0,46% В₁, В₂ витамин ва С витаминлар бўлади.

Сариёф кўриниши ҳар қанча тоза бўлмасин, унда микроорганизмлар бўлади, чунки улар қаймоқдан ва идишлардан ўтади. Микроорганизмларнинг ривожланиши уларнинг сифатга ва сариёғнинг турига боғлиқ. Бизнинг мамлакатимизда сариёғнинг ҳар хил тури ишлаб чиқарилади.

Тузсиз сарёф пастерланган қаймоққа сут кислота бактериялари қўшиб ёки қўшмасдан тайёрланади. Агар бактериялар қўшилмаса «ширин» сариёф, қўшилса «нордон» сариёф ҳосил бўлади. Булардан ташқари тузланган сариёф ҳам тайёрланади. Бунда пастерланган қаймоққа ош тузи ҳамда соф сут кислота бактериялари қўшиб ёки қўшмасдан тайёрланади.

Сариёф янги сутдан тайёрланганда, сут фильтрланиб, сунг иситилади ва сепараторда қаймоғи ажратилади. Сунгра қаймоқ 90 даражадан баланд бўлмаган температурада, Вологда сариёғи эса 94—98 даражада температурада пастерланади. Агар қаймоқда металл таъми бўлса, пастерлаш температураси 75 даражагача пасайтирилади, озиқ таъми бўлса 94 даражагача кўтарилидади.

Қаймоқлар пастерлангандан кейин 0—10 даражагача совитилиб, етилиши учун +2—8 даражада 4—7 соат давомида сақланади. Қаймоқнинг ёғи эримаслиги ва хушбўй ҳид берувчи моддалари учиб кетмаслиги учун, у тез совитилиши лозим. Қаймоқнинг етилишида унинг таркибидаги ёғ суюқ ҳолатдан зич ҳолатга ўтади ва ёғ қумоқларининг оқсили пардасининг қалинлиги камаяди ҳамда бу парданинг бир қисми эркин ҳолатга ўтади. Ёғ ишлаб чиқаришда бунинг ахамияти жуда катта, яъни қаймоқнинг тез қувланиши, ёғни керакли консистенцияда олишни таъминлайди, ёғнинг суюқ қисмига қўшилиб исроф бўлишини камайтиради.

Ёғга микроблар қаймоқдан ва аппаратлардан ҳам ўтиши мумкин. Янги сариёғда микробларнинг сони 1 млн дан бир неча млн гача бўлади. Сариёф +15 даражада атрофида сақланганда, унинг микроблари сони дастлаб ривожланади, 1—2 ҳафта ўтгандан кейин ундаги микроблар сони камая бошлайди ва 4—5 ҳафтадан кейин эса уларнинг сони 1 млн га ҳам бормайди. Ачитилган қаймоқдан тайёрланган ёғда бактерияларнинг сони кўп бўлади, аммо уларнинг сони тезда камая бошлайди ва 4—5 ҳафтадан кейин 1 г ёғда бир неча ўн мингга боради.

Ширина қаймоқдан тайёрланган сариёғда микроблар кўп бўлиб, сут кислота ҳосил қилмайдиган стрептококклар кам бўлади. Ачитилган қаймоқдан тайёрланган сариёғда эса сут кислота ҳосил қилувчи стрептококклар кўп бўлади, аммо ачитқиларнинг миқдори кам бўлади.

Сариёғни сақлашда химиявий жараёнлар билан бирга микробиологик жараёнлар ҳам ўтади. Бунда микроблар асосан сариёғнинг сиртида бўлади. Уларга чиритувчи аэроблар ва мо-

Фор замбуруғлар киради. Булар асосан оқсил ва ёғни парчалаб, бадбүй хид ва ёмон таъм ҳосил қиласи. Еңда аччиқ таъмнинг пайдо булишига ундаги чиритувчи бактерияларнинг ривожланиши сабаб бұлади. Бунда протеолитик микроблар ривожланиши оқсилларни пептонларга парчалайди. Агар парчаланиш кучли бұлса зах ва чириш ҳиди ҳосил булади.

Еңда нордон таъм қаймоқда сутни ачитувчи микроорганизмлар кучли ривожланиши натижасида пайдо булади. Бұзилиш асосан шириң ёғ +10 дараражада сақланганда ҳосил бұлади.

Сариёғ нам жойларда сақланиши натижасида мөфорлайди. Шунинг учун сариёғни шамол тегиб турадиган қуруқ жойда сақлаш керак. 0 дараражадан 10 дараражагача совутилганда замбуруғларнинг ривожланиши тұхтайди.

Мөфор замбуруғлар аэроб бұлғанни учун сариёғнинг усти үралса, улар ривожланади. Пергамент қофознинг тагида бұшлиқтар қолса, шу жойларда ҳам улар ривожланиши мумкин. Бундан ташқари сариёғнинг бузилиши ишланишига боғлиқ. Яхши ишланған ёғнинг бети қуруқ бұлади.

Замбуруғлар фақат сариёғнинг юза қисміда ривожланиб қолмасдан унинг ички қаватларыда ҳам ривожланиши мумкин. Бунга сабаб ёғнинг ички қаватларыда бұшлиқ қолиши ва шу бұшлиқтарда намлық ва ҳаво бұлиши. Замбуруғлар үзидан липолитик ферментлар ишлаб чиқарып, ёғни парчалаб глицерин ва ёғ кислота ҳосил қиласи.

Юқорида күрсатылған бузилишларнинг олдини олиш учун қаймоқни тұғри пастерлаш керак. Санитария-гигиена қоидалағырақ риоя қилиш ишлатылған сувни хлорлаш ва тайёрланған ёғни совуқ температурада, шамоллатыб турилады, қуруқ биңода сақлаш керак.

ПИШЛОҚ МИКРОБИОЛОГИЯСЫ

Пишлоқ юқори озиқлик құмматтаға зәға бұлған маҳсулот ҳиесбланади. Пишлоқ таркибида 20% дан 45% гача оқсил, 30% дан 50% гача ёғ бұлиб, пишлоқнинг колорияси 2000—4500 га кенг. Пишлоқ оқсиллари сут оқсилларига қараганда осон ва яхши үзлаشتырылади. Унинг таркибида витаминлардан В, А, В₂ ва бошқалар бұлади. Пишлоқ ачитылған сутдан тайёрланған бұлиб, унда организм учун кераклы бұлған моддалар бор. Пишлоқ тайёрлашда ишлатылады сут соғлом хайвонлардан олиниши ва у яхши таъмли, ҳидсиз, консистенцияси нормал ҳолатда бұлиши лозим. Агар сутнинг оргонолептикалық камчиликлари (таъми, ранги, ҳиди, консистенцияси ва бошқалар) бұлса, ундан пишлоқ ишлаб чиқарып рухсат берилмайды. Соғышда тозаликка риоя қилиш ва дархол совутиш керак. Пишлоқ тайёрлаш технологияси сутта ачитқиң құшиб ачитиши, пишлоққа қозонларда ишлов бериш, сувини йўқотиш учун пишлоқни пресслаш, тұзлаш, етиштириш каби босқычлардан иборат.

Пастерланган сутга ачитқи сифатида оқсил парчалайдиган фермент ва сут кислота ҳосил қиласидиган бактериялар қүшилади. Пишлокни тайёрлашда пастерланган сут ҳам ишлатиш мумкин, аммо янги соғиб, совутилмаган сут пишлоқ тайёрлашга ярамайды.

Ачитқи ва ширдон фермент қүшилиши билан сутда турли биохимиявий жараёнлар ўта бошлайды. Қаттиқ ширдондан пишлоқ тайёрланганда 0,2—0,5% микдорида ачитқи қүшилади. Бактериал ачитадиган хамиртурушга сут кислотали *Streptococcus lactus* ба сегеморіс ва хушбүй моддаларни ҳосил қиласидиган *Str. diacetilactis* барагитровогум ачитқиласиди. Булардан ташқары баъзи вақтда *Lactobact. helviticum*, *thermophilus* ёғ кислотали бациллаларни ривожлантиришишга қарши турадиган (антогонист) лардан *Saccharomyces plantarum* ва бошқалар ҳам киради.

Ширдон ферменти 2-3 хафталик бузоқларнинг ошқозонидан олинади, у маҳсус тайёрланади, сўнг ширдон ферментини ишлатишдан олдин оқ порошок билан унинг активлиги текширилади. Активлиги 1:10 0000 г дан паст бўлмаслиги керак, яъни 1 г ширдон ферменти +35 даражада 40 минут мобайнида 100 кг сутни ивтиши керак.

Саноатда пишлоқ тайёрлашда ҳар 100 кг сутга 2,5 г ширдон ферменти қўшилади, яъни ширдон ферментининг сутда концентрацияси 2,5:100000 га тенг келади. Мухитнинг pH и 6,2 ва температура 40—41 даражада ширдон ферменти актив булади. 100 кг сутга 15—20 г кальций хлорит қўшилса, ширдон ферментининг таъсири тезлашади.

Ўрта Осиё республикаларида қоракўл териси учун сўйиладиган қўзиларнинг ширдони ёки бузоқлар ширдони қуритилиб тайёрланади. Ҳар бир қузининг ширдондан 2 г, бузоқлар ширдонидан эса 10 г дан олинади ва кўплаб ширдон кукуни тайёрланади.

Ширдон ферменти сутга қўшилганда унинг таъсирида сутдаги казеин, параказеинга айланади, кейин кальций ионлари таъсирида сут ивиб кетади.

Уюшманинг ҳосил бўлиши пишлоқнинг турига қараб 15—60 минут чўзилади. Ҳосил қилинган уюшма ва пишлоқ массаси (туппа) кейин ишланиши керак, яъни зардоби ажратилиши керак. Ширдон фермент иштирокида сут таркибидаги казеин паракозеинга ва оқсил зардобига парчаланади. Суюқлик қисми ва зардоб ажралади.

Пишлоққа қозонларда ишлов берилганда микробиологик жараён давом этади ва унда сут кислота ҳосил қиласидиган бактериялар ривожлана бошлайди. Ҳосил бўлган сут кислотаси ширдон ферментининг кучини оширади ва ҳосил бўлган қуюқлик (туппа) қаттиқлаша бошлайди ва зардоб ажратилади. Ундаги микроблар 75% гача туппада ва 25% гача зардобда қолади. Ишлаш давомида туппа суви донадор була бошлайди. Бу эса ундаги микроблар ривожланишига имконият беради. Пишлоқдаги сувни янада камайтириш учун иккинчи марта яна қизди-

рилади. Бу вактда пишлоқдаги микробларнинг ривожланиши сусаяди. Құпчилик сут кислота ҳосил қиласынан бактериялар үлади, аммо сут кислота ҳосил құлмайдын термофил бактериялар қолади. Бунда сут кислота ҳосил қилувчи бактериялар билан стрептококклар сон жиҳатидан үзгәради, яғни улар ортади.

Қаттық пишлоқтарни тайёрлашда намликтин йүқотиш учун пишлоқ массасы майдаланыб, иккінчи марта аста-секін иситілади. Зардоби яхши ажралиши учун масса 15—20 минут давомында аралаштирилади. Натижада 1 г пишлоқта бир неча *млн* бактериялар қолади. Бунда ҳам пишлоқ ичиде микробиологик жараёнлар давом этади. Иккінчи иситіш 40 даражадан ошмас-лиги керак, чунки 55—59 даражада иссиқда микробиологик жараён сусаяди ва сут кислота ҳосил қиласынан микроорганизмлар ривожланмайды. Шунда мезофил сут кислотали стрептококклар үлади. Таёқчасимон сут кислотали микроорганизмларнинг ұзындығы 1 см болады. Таёқчалар оздарынан сут кислотали таёқчалар озгина қолади.

Сувни йүқотиш учун пишлоқ прессланади. Прессланган туппадан қолған суюқ зардоб ажралади ва иссиқ туппа яхши зичланади. Пишлоқ массасы қанча қалып бұлса, ичиде иссиқ шунчайынан сақланади. Прессланыш +18—22 даражада үтказилади. Бу температура пишлоқтегі ичидегі микрорганизмлар учун қулай бўлиб, уларнинг ривожланишига имкон беради ва 1 г пишлоқ массада млрдгача кўпайиб кетади.

Пресслангандан сўнг пишлоқ тузланади. Тузлаш натижасида пишлоқтегі физикавий ҳолати үзгәради ва устида яхши қаттам пайдо бўлади. Тузлаш натижасида пишлоқ маълум таъм, яхши ҳид олади ва консистенцияси үзгәради. Тузлаш пишлоқтегі микробиологик ва ферментатив жараёнларни тартибга солади. Пишлоқтаги козең туз таъсирида шишади ва эластик ҳолатга келади. Шунинг учун пресслангандан сўнг пишлоқ 20—24% ли ош тузининг эритмасида +8—10 даражада 6—8 сутка туради.

Пишлоқ туз эритмасида турганда, унинг юза қаватидаги моддалари ичкарига шимилади ёки ош тузининг эритмасига ўтиб, ўрнига туз эритма киради. Тузнинг таъсирида устида зич қаттам ҳосил бўлиб, бегона микроорганизмларнинг пишлоқ ичига киришига имкон бермайди. Бу пишлоқни бузилишдан сақлайди.

Пишлоқтарнинг кўп турлари тузлашдан сўнг етиштирилади. Бунинг натижасида пишлоқтегі таъми яхшиланади. У ҳаво температураси 12—15 даражада, нисбий намлиги 90—95% бўлган ертўлаларда етиштирилади. Дастлабки уч-тўрт кун пишлоқ бўлаклари ағдариб турилади. 15—20 кундан кейин пишлоқ температураси 10—12 даражада ва нисбий намлиги 88—92% бўлган ертўлаларга олинади. Пишлоқтегі етилиши ферментатив-микробиологик жараён бўлиб, унда сут таркибидаги ҳамма моддалар сезиларли даражада биохимиявий үзгаришларга учрайди.

Етилишининг бошланишидан 6—8 кун давомида пишлоқда микроплора тез кўпаяди. Шу давр ичидаги сут шакари тўла бижгийдаги натижада сут кислота, сирка кислота, пропион ва бошқа кислоталар ҳосил бўлади. Булардан ташқари ширдан ферменти таъсирида 60% чамасида оқсиллар олдин альбумоза ва пептонларга, кейин полипептидларга, сўнгра аминокислота, аммиак ва бошқаларга парчаланади. Парчаланишда ҳосил бўлган газсимон моддалар пишлоқ массасида ҳар хил шакл ва катталикдаги кўзлар (майда бўшлиқлар) ҳосил қиласади. Купинча ичак группа микроблари ва ёф кислота микроблари таъсирида пишлоқда кўп кўзчалар ҳосил бўлиб, унда ҳар хил камчиликларнинг бўлишига олиб келади. Шундай ҳодисаларнинг олдини олиш учун пастерланмаган сутга ачитишдан олдин селитра (10 кг сутга 30 г) қўшиш керак. Пишлоклар етилиши муддати туғаши билан ювиб қуритилади ва сирти парафинланади. Етилиш муддати турли хилдаги пишлоклар учун ҳар хил бўлади. Масалан, швейцар пишлоги 8—10 ойда, голланд пишлоги 3 ойда ва ҳоказо етилади. Шу муддат ичидаги турли пишлоклар ўзига хисса таъм, ҳид ҳосил қиласади.

XII боб. ГЎШТ МИКРОБИОЛОГИЯСИ

Гўшт мускул тўқимаси, биринкирувчи, ёф ва суяк тўқималаридан ташкил топган. Гўшт таркибида инсонлар учун зарур озиқ моддалар мавжуд бўлиб, организмнинг нормал ўсиши ва ривожланишида муҳим аҳамиятга эга.

Гўштнинг эндоген микроблар билан зарарланиши. Соғлом ҳайвонлардан олинган гўшт одатда микробсиз бўлади, чунки соғлом организм тўқималари ҳимоя қобилиятига эгадир. Организмнинг физиологик ҳолати бузилганда эса унинг ҳимоя қилиши қобилияти пасайиб, микроблар ривожланиши учун имконият туғилади. Касалликка мойил организмда юқумли касаллик қўзғатувчилари, яъни микроблар кўпаяди, натижада улардан ажралиб чиқаётган моддалар гўшт тўқималарига салбий таъсир қиласади.

Организм тўқималарида юқумли микроблардан ташқари кўпинча сапрофит микроблар бўлиб, улар организмни толиққан ёки сустлашган (очликдан, сувсизликдан, чарчагандан) вақтлардагина касаллик қўзғатиши мумкин.

Ҳайвонлар транспортда ташилганда уларнинг мускул тўқималарида сут кислотаси тўпланиб, бу модда қон томирларнинг ўтказувчанигини оширади, натижада организмдаги гликоген моддаси камайиб гўштларни эртароқ бузилишига олиб келади. Шунинг учун ҳайвонларни сўйишдан олдин 3 кун дам берилади. Бу вақтда ҳайвонлар мускул тўқималаридаги сут кислотаси сўрилиб кетиб, бир қанча микроблар ҳам ўлади. Натижада олинган гўштни узоқ муддат сақлаш имконияти туғилади.

Гўштни сақлаш муддатларига ҳайвонларни боқиши сифати таъсир этади. Агар ҳайвонлар яхши боқилса (концентратли)

түқималарга бириккан сув микроблар йўлини тұсуви парда ҳосил қиласы. Ҳайвонлар рационида қанд моддаси күпроқ бўлган озиқлар билан боқилса, улардан олинган гўшт сифатли бўлади.

Гўштнинг экзоген микроблар билан заарланиши. Гўштга микроблар ҳайвонларнинг терисини шилаётганда ҳамда гўштларни майдалаш жараёнида тушади. Тери қўпинча ҳар хил органик моддалар билан ифлосланиб, микробларнинг яшashi ва ривожланиши учун қулай жой ҳисобланади. Температура қанчалик уртача (уй шароити $+20$ + 22°C) ва ундан юқори бўлса тери сатҳида шунчалик микроблар сони кўп бўлади (1 см^2 да мингдан миллионга қадар). Бундан ташқари микроблар гўштга уни қайта ишлаётганда, кийим ва қўллардан, нотўғри транспортировка оқибатида, санитария-гиgiene қоидаларига риоя этмаслик натижасида тушади ва улар гўштни барвақт бузилишига олиб келади.

Гўшт нимтаси ифлосланган пайтларда ҳўл ва қуруқ усулда тозаланади. Ифлосланган жойлар юпқа қилиб кесиб олиб ташланиши қуруқ усул, сув ёрдамида тозалаш эса ҳўл усул дейилади. Гўштни қуруқ усулда тозалаганда, унинг фасцияси ва сероз қавати қуруқшаб, қатқалоқ ҳосил бўлади. Бу эса микроблар учун тўсиқдир. Гўшт ҳўл усулда тозалангандан, 90% гача микроблар ювилиб кетади. Аммо гўштнинг устки қаватлари шилимшиқлашиб, узоқ сақлашга ярамай қолади.

Гўштда микроорганизмларнинг ривожланишига таъсир этувчи факторлар. Гўшт тозалангандан кейин ҳам унинг устки қаватларида ичак таёқчалари (*E. coli*), булгор таёқчаси (*P. Vulgaris*), спора ҳосил қилувчи аммонификаторлар учрайди. Баъзизда замбуруғ споралар ҳам бўлади. Гўшт микробларнинг яшashi ва ривожланиши учун яхши озиқ муҳити ҳисобланаб, микроблар гўштнинг сифатини бузади. Бундан ташқари муҳит температураси ва сўйиш вақтида тўла қонсизлантирмаслик гўштнинг микроблар таъсирида бузилишига олиб келади.

Температура — микробларнинг ривожланишида асосий фактордир. Масалан, 2 кг гўштни $+18$ + 20 даражада бир сутка сақланса, унинг 2—3 см қалинлигида микробларни учратиш мумкин. $+37$ даражада эса гўштнинг ҳамма қатламларида микроблар пайдо бўлади. Микроскоп билан қараганда, қўпинча юқумли касаллик қўзғатувчилардан салмонеллаларни кўриш мумкин.

Температура қанчалик паст бўлса, микробларнинг ривожланиши секинлашади, аммо совуқсевар (психрофил)лар эса ривожланади.

Намлик ва осматик босим микроблар ҳаётида муҳим фактордир. Намлик камайиши билан микроблар анабиоз ҳолатига, спора ҳосил қилувчилар эса спора ҳолатига ўтадилар. Намликнинг кўпайиши осматик босимнинг ошишига ва микроб ҳужайрасида сувда эрувчи моддалар концентрациясининг кўпайиб, плазмолиз ҳодисасини юзага келтиради. Ош тузи микробларга

ёмон таъсир қиласи, лекин шундай микроблар борки улар тузда ҳам яшайверади, бундай микробларни галофиллар дейилади.

Гүштнинг pH мухити унда тўпланган сут кислотаси ва гли-коген моддасига боғлиқ. Янги сўйилган гүштнинг pH мухити кучсиз ишқорий (7,1—7,2) булади.

ГҮШТНИНГ МИКРОБЛАР ТАЪСИРИДА БУЗИЛИШИ

Гүштнинг чириши унинг етилишидан кейин бошланади. Гүштнинг бузилишида анаэроб ҳамда аэроб микроблар иштирок этиб, оқсил моддасини заҳарли моддалар — ис гази, водород, аммиак ва азотга парчалайди. Гүштда микробли бузилишлар рўй берганда унинг ранги, ҳиди, таъми ва консистенцияси ўзгариади. Анаэроб микроблар таъсирида эса индол, скатол, сероводород каби заҳарли газлар ҳосил бўлади. Бундай гүштларни истеъмол қилинганда одамлар заҳарланади.

Гүштнинг моғорлаши. Гүштга ташқаридан тушган моғор замбуруғлари температура ва озиқ мухитнинг қулайлиги туфайли ривожланади. Моғор замбуруғлар оқсил ва ёғларни парчалаб, pH мухитини оширади ҳамда учувчи кислоталар ҳосил қилиб, гүштга ёмон ҳид беради.

Гүштнинг пигментацияси. Пигмент (ранг) ҳосил қилувчи бактериялар гүштнинг устки қатламида ривожланади. Улар, қизил, сариқ ва кўк ранглар ҳосил қиласи. Гүштнинг рангини ўзгартирадиган бактериялар одамлар учун унча хавфли эмас. Улар заҳарли моддалар ажратиб чиқармайди.

Янги гүштларнинг ялтилаши фотобактерия таъсирида ҳосил бўлади. Бу фотобактериялар гүштларни балиқлар билан бирга сақлаганда тушади. Фотобактериялар аэроб бўлиб, денгизда яшайди ва ривожланади. Фотобактериялар гүштнинг бузилишида роль ўйнамайди, улар гүштнинг янгилигидан далолат беради.

Гүшт маҳсулотларидан заҳарланиш 2 группага бўлинади: токсикоинфекциялар ва токсикозлар. Токсикоинфекцияларни салмонеллёз группасидаги бактериялар (*Salmonelle dublin, typhimurium*), шартли патоген микрофлоралар (*E. coli, Proteus vulgaris*) ва кокклар келтириб чиқаради.

Токсикозларни эса фақат микроблар ажратиб чиқарган заҳарлар қўзгайди.

Токсикоинфекциялар билан заҳарланиш гўшт ҳамда гўшт маҳсулотларини одамлар томонидан чала пишириб истеъмол қилганда рўй беради. Гўштга салмонеллалар ҳайвон сўйилмасдан тушиши ҳам мумкин, чунки ҳайвонлар юқумли салмонеллёз билан касалланганда унинг таёқчалари сақланиб қолган бўлади. Бундан ташқари таксикоинфекциялар гўштга сувдан, ҳаводан, жиҳозлардан тушиши мумкин. Кўпинча салмонеллаларнинг тарқатувчилари кемирувчилар (сичқон, каламуш), пашша ва ёввойи қушлар бўлади.

Салмонеллалар билан зааралangan гўштларнинг ташқи кў-

риниши бузилмайди. Шунинг учун гүштни истеъмол қилишда ва сўйиши вақтида санитария қоидаларига амал қилиш керак.

Озиқавий заҳарланиши шартли патоген бўлган микроблар келтириб чиқаради. Бундай микробларнинг энг кенг тарқалгани эшерихиялар, яъни ичак таёқчалариридир. Заҳарланиш белгилари 2—4 соатдан кейин бошланиб, қусиши, бош оғриш, кўнгил айниши билан характерланади. Ёш молларда эса бу касалликни колибактериоз дейилади.

Колибактериозда тана температураси кутарилади, ич кетади, касаллик чўзилганда эса бўғинлар шиши ва пневмония кузатилади. Ичак таёқчаларининг ҳар хил турлари бўлади. Баъзиларининг патогенлиги кучли бўлиб, одамларда апендицит, цистит, холецистит касалликларини қўзғатади.

Касалликнинг инкубацион даври 4—20 соат давом этади ва вақтида даволанмаса ўлимга олиб келади.

Ботулизм — оғир заҳарланиш касаллиги бўлиб, уни *cl. botulinum* микробидан ажралиб чиқсан кучли заҳар қўзғатади. Ботулизм споралари организмга тушгандан кейин ривожланиб заҳар ажратиб чиқаради ва бу заҳардан организм ҳалок бўлади.

Ботулизмнинг қўзғатувчиси гўштда, колбаса, консерва ва балиқ маҳсулотларида учрайди. Табиатда ҳам кенг тарқалган. Касалликнинг инкубацион даври организмга тушган қўзғатувчи ҳамда унинг заҳари миқдорига боғлиқ, яъни қанча кўп тушса инкубацион давр шунча қисқа ва аксинча. Касалликнинг асосий белгилари: оғиз бўшлиғи ва томоқнинг қуриши, тилнинг фалажи, қовоқларнинг осилиб қолиши, нафас олишнинг бузилиши ва паралич ҳолатлари. Бу касалликнинг олдини олиш учун санитария-гигиена қоидаларига риоя қилиш, ботулизмга гумон қилинган гўшт, маҳсулотларини зудлик билан текшириш ва йўқотишdir.

Стафилакокклар ва стрептококклар келтириб чиқарувчи заҳарланишлар. Страфилакоккнинг тилларанг ва оқиши штаммлари гўшт ва гўшт маҳсулотларига тушганда, кўпайиб энтеротоксин ишлаб чиқаради. Бу бактериялар энтеротоксинни +15 +20 даражада ажратиб чиқаради. Бу токсинлар қоннинг эритроцитларини гемолизга учратиб, лактоза ва мольтозани кислоталарга қадар парчалаб юборади. Страфилакокклар иссиқлика чидамли бўлиб +70 даражада 30 минут давомида ҳам ўлмайди. Энтеротоксин заҳари иссиқлика чидамли, 30 минут қайнатилганда ҳам ўзини касаллик чиқариш қобилиятини сақлади. Касалликнинг асосий белгилари: 2—5 соатдан кейин намоён бўлади ва бош айланиши, ҳолсизланиши, қайт қилиш билан кузатилади.

Гўшти консервалаш. У тез бузиладиган маҳсулот бўлганини учун узоқ муддат сақлаб бўлмайди. Шунга кўра улар, бузилмаслиги учун консерваланади. Консервалашнинг физик ҳамда химик усуллари мавжуд. Физик усулда гўшт паст ҳамда юқори температураларда консерваланади.

Гүштни паст температурада консервалаш. Озиқ-овқатлар музлатиб қўйилса, узоқ муддатгача бузилмайди. Паст температурада микробларнинг ўсиши, ривожланишини вақтинча тухтатиб қўяди, гүштнинг сифати эса деярли ўзгармайди.

Патоген микроблар паст температурага жуда сезувчан булиб, —10 даражада уларнинг ривожланиши бутунлай тұхтайди. Эшерихия ва протеус таёқчалари —5 даражадан юқори температурада ҳаётчанлигини сақлаб қолади.

Гүшт музлаганды бир қисм микроблар үлади. Қолган қисми эса анабиоз ҳолатига үтади.—5 даражадан паст температурада фақатгина баъзи бир замбуруғлар ўсиши мумкин.

Гүштни муздан тушириш (дефротация). Гүштни истеъмол қилишдан олдин муздан туширилади. Музлатиш даврида гүшт тұқималаридаги сув муз ҳолатига үтади. Ҳосил бұлған муз кристаллари мускул тұқималарини кичик бұлса камроқ, каттароқ бұлса күпроқ йиrtади.

Шунинг учун иложи борича секин-аста музлатиш керак. Гүштни муздан туширгандан кейин тезроқ ишлатиб юбориш керак, чунки у тез бузилувчан булиб қолади.

Қуритиб сақлаш. Қуритиш — қадимдан фойдаланиб келина-ётган усул. Қуритишнинг бир неча хиллари булиб, энг асосийси — сублимациядир. Бунда вакуум остида музлатилған гүшт 55—70 даражада иситилиб, намлиги йўқотилади. Бу усул озиқ-овқат саноатида кенг тарқалған. Қуритилған гүштни намлиқдан сақлаш керак. Акс ҳолда микроблар күплаб ривожланиб кетиши мумкин.

Гүштларни юқори температурада консервалаш. Узоқ муддатга сақлашга мұлжалланған гүштлар герметик банкаларга жойланиб +115—120 даражада стерилизация қилинади. Ҳозирги вақтда бундай консерваларни күп йиллаб сақлаш мумкин.

Консервалар учун юқори сифатли тоза гүштлар ишлатила-ди. Стерилизация қилиш муддати гүштнинг қанчалик микроблар билан ифлосланғанлик даражасига боғлиқ. Юқори температурага *Vac. subtilis*, *Vac. mesentericus*, *cl batinum* микроблари чидамли бўлади. Споралар сонининг кўплиги стерилизация қилиш муддатини узайтиради. Ботулизм касаллигининг спораси хавфли булиб, ўзидан кучли заҳар ишлаб чиқаради. Бу микробни заҳар ажратиб чиқариши учун гүштнинг муҳити pH—6,2—6,5 бўлиши керак.

Консерваларни доимо текшириб туриш керак. Чунки стерилизация вақтида ҳам ұлмай қолган споралар булиши мумкин. Бунинг учун консервалардан 10% миқдорда олиниб, 10 кун мобайнида 37 даражали термостатда сақланади. Микроблар ўлмаган бўлса, бу даврда ривожланиб банкалар шишиб қолади.

Консервалашнинг химиявий усули. Гүштни тузлаш — бу қадимдан қўлланилиб келина-ётган химиявий усулдир. Гүшт асосан яхши ва узоқ сақланиши ҳамда ўзига хос рангли ва таъм-

ли булиши учун тузланади. Уни тузлаш учун күпинча ош тузи ишлатилади. Гүштни тузлашда азот ва нитрат кислота тузлари ҳам ишлатилади. Бу тузлар денитрификацияловчи бактериялар таъсирида гүштга қизил ранг беради. Шакар эса гүштнинг ма-зали булишини таъминлайди. Гүштда углеводларнинг булиши сут кислотали бактерияларнинг яхши яшашига шароит яратади ва бу бактериялар сут кислотасини ҳосил қиласиди. Натижада микроблар ривожи учун шароит оғирлашади.

Туз севувчи бактериялар (галофиллар) күпинча гүштнинг бузилишида иштирок этади. Бундай бактерияларга *micrococcus candidum m. alvatum* *Enterococcus* ва грамманфий бактериялардан *Pr. viscosa*, *E. coli*, *Pr. vulgaris* лар киради.

Лекин баъзан тузлашда гигиена ва технология қоидалари бузилса, гүштнинг санитария сифати пасаяди ва турли хил қасалликларнинг тарқалишига, шунингдек меъда, ичак фаолияти-нинг бузилишига сабаб бўлади.

Гүшtlар узоқроқ сақлаш мақсадида дудланади. Гүшт дудланганда унинг таркибидағи сув маълум миқдорда камаяди ва тутун ҳисобига мураккаб химиявий жараёнлар содир булиб, микроорганизмларни ҳалок этади. Дудлашга кўпроқ грамман-фийлар, камроқ стафиллакокк ва замбуруғлар сезувчан бўла-ди. Махсулот қанча кўпроқ ва сифатли дудланса, шунча мик-роблар миқдори камаяди. Дудланган гүшtlарни таъми ва ҳиди яхши бўлади. Энг яхши дудлаш 18—22 даражада (3—7 кун-да) ўтказилади. Дудлаш учун ажратилган гүшtlар соғлом ҳайвонлардан олинган бўлиши керак ва дудланган маҳсулот микробиологик текширишдан ўтказилиши лозим.

XIII боб. ТУХУМ МИКРОБИОЛОГИЯСИ

Одамлар учун товуқ тухумлари, ниҳоятда қимматбаҳо озиқ-овқат маҳсулотидир. Тухум асосан 95% гача карбонат кальций моддадан иборат зич пўстлоқдан, пўстлоқнинг остидаги парда-дан, оқсилли моддалардан ва сариқ моддалардан иборат. Ту-хум пўстлоғининг зичлигига қарамай унда турли ҳажмдаги тешиклар бор. Тухумнинг ички моддалари микроорганизмлар учун яхши озиқ муҳитидир. Тешиклар орқали тухум ичига ўт-ган микроорганизмлар ривожланиб, тухумнинг бузилишига олиб келиши мумкин.

Кяльдуэлл деган олим ўз тадқиқотларида 2510 та янги ту-хумларнинг ичидаги 8,8% гача бактериялар аниқлади.

Олимлардан В. Ермольева ва Ў. П. Токинлар пуштни (ҳо-милани) ташки муҳитнинг таъсиридан сақлаш керак дейдилар. Оқсилнинг таркибида микроорганизмларга қарши турадиган, уларни ҳалокатга олиб келадиган оқсилли модда — лизоцим бордир. Турли паррандалар тухум оқсилининг микроорганизмларга қарши туриш активлиги лизоцимга боғлиқ ва улар тур-лича. Паррандалар тухум оқсилидаги лизоцимнинг ҳажмини қўйидаги жадвалдан кўрса бўлади (6-жадвал).

6-жадвал

Турли паррандаларнинг тухум оқсиларида лизоцим моддаларининг ҳажми

Паррандаларнинг турлари	Тухум оқсилидаги лизоцим модданинг ҳажми (мг/мл)
Товуқлар	5,71
Беданалар	2,79
Үрдаклар	1,80
Фозлар	0,38

Товуқ тухумининг турли оқсил қатламларida лизоцим модда миқдори ўзгаради. Буни қуйидаги жадвалдан кўриш мумкин

7-жадвал

Товуқ тухумларининг турли оқсил қатламларидаги лизоцим моддаларининг миқдори

Оқсилнинг қатлами	Лизоцимнинг миқдори (мг/мл)
Ташарилдаги суюқ	3,94
Ташқаридаги зич	4,76
Ички суюқ	9,95

Жадвалдан куриниб турибдики, ҳомилага яқин қатламда лизоцим модда күпроқ ва қатлам ҳомиладан узоқлашган сари лизоцим миқдори камайяпти.

Шуни айтиб ўтиш керакки, лизоцим модданинг миқдори тухум оқсилда қанча кўп бўлса, тухум шунча микробли бузилишдан узоқ сақланади. Тухумларнинг микроблар билан заҳарланиши эндоген ва экзоген йўллар орқали бўлади. Эндоген заҳарланиш тухум тузилиши ва тухум йўлларида сил, салмонеллез (пуллороз) касалликлари билан касалланган товуқлардан ўтади. Экзоген заҳарланиш эса зич пўстлоқ тешиклари орқали ташқи муҳитдан ўтади. Микроорганизмларнинг тухумнинг ичига ўтиши бир неча факторларга боғлиқ. Булар ҳаво температурасига, унинг намлигига, тухумларнинг янгилигига, микроорганизмларнинг ҳаракатланишига, лизоцимнинг активлигига ва бошқаларга боғлиқ.

И. С. Загаевский тадқиқотларига кўра 20 даражада иссиқлика ва ҳавонинг нисбий намлиги 80—85% бўлганда *Pseudomonos* ва *Prateus* микроорганизмлари тухумнинг зич пўстлоғи сиртидан ички қатламларига 2—5 кунда, *Salm. typhimulium* 8—11 кунда, ичак таёқча 13—15 кунда ва *Aspergillus* 5—9 кунда ўтади.

Тухумларнинг чириши. Бунда чиритувчи микроорганизмлар ҳосил қилган протеолитик ферментлар оқсилининг парчаланишига олиб келади.

Яшил чириш *Pseudomonas* авлодидаги микробларнинг тухумлар ичига ўтиши орқали содир булади. Бу турдаги микроорганизмлар ҳаёт фаолиятида яшил пегмент ҳосил қилиб тухумлар оқсилларини шу рангга бўяйди.

Қизил ёки пушти чириш. Бу турдаги бузилишга фақат *Pseudomonas* авлодидаги микроорганизмлар эмас, балки бошқа микроорганизмлар ҳам сабаб бўлади. *Micrococcus ronius*, *Serratia marsescens* ва бошқа турдаги микроорганизмлар ҳаёт фаолиятларида қизил ёки пушти пигмент ҳосил қилиб, тухум оқсилни шундай рангга бўяшади.

Қора чириш *Proteus vulgaris* ва *Pseudomonas* микроорганизмлар иштирокида бўлади. Буларнинг таъсирида оқсили суюқ ҳолга келади ва қора ёки қўнғир рангни олади. Шу турдаги микроорганизмлар ҳаёт фаолиятида ҳосил бўлган газлар тухумни ёради. Ёрилган жойидан чиқсан суюқлик бошқа тухумларга тегиб, уларни ифлос қиласи ва бузилишга олиб келади.

Тухумларнинг моғорлаши. Ер ва ифлос асбоб-ускуналардан тушган моғор замбуруғлар ва актиномицетлар тухумларнинг моғорлашига сабаб бўлади. Бу замбуруғларга қулай шароит (юкори даражада намлик ва паст температура) бўлганда, уларнинг споралари униб чиқади, пўстлоғидаги тешиклар орқали тухум ичига ўтиб, аввало тухумнинг қалин пўстлоғига, сўнгра пўстлоғининг тагидаги юмшоқ қатламларга кириб ривожланади.

Тухумдаги замбуруғлар овоскоп ёрдамида текширилганда: доф ва доғчалар бўлиб кўринади. Бу қора доғлар замбуруғларнинг колонияларириди.

Бузилишини ҳосил қиласиган замбуруғларнинг асосий авлодларидан: *Penicillium* ва *Aspergillus Cladosporium* замбуруғлар тухумларнинг ичидаги чириувчи бактерияларни ривожлантирамайди.

Тухум орқали тарқаладиган инфекциялар. Тухум орқали одам ва паррандаларга юқумли касалликлар тарқатувчи микроблар ўтиши мумкин. Булар асосан пуллороз, колибактериоз, микоплазмоз сил ва бошқалардир. Бу юқумли касалликлар ифлосланган тухумнинг пўсти орқали ўтади. Шунинг учун жўжа чиқариш учун тухумлар дезинфекция қилинади. Дезинфекция юқорида кўрсатилган юқумли касалликларнинг олдини олиш имконини беради. Асосий дезинфекцион эритмалар сифатида формальдегид, гексахлорофен ва триэтиленгликоллар қўлланади.

Сил, салмонеллёз ва бошқа юқумли касалликларнинг ёки заҳарланишнинг олдини олиш мақсадида тухумлар 13—14 минут қайнатилиб, истеъмол қилиниши керак.

Тухумларни сақлаш усуслари. Тухумларни икки хил усул билан сақлаш мумкин.

1) совуқда ва 2) консервалаб сақлаш. Тухумларни нисбий намлиги 85% бўлганда 2—2,5 дараҷа совуқда ойгача сақлаш мумкин. Совуқ тэмпература тухумларни қуришдан сақлаб, бор микробларнинг ҳаёт фаолиятини сусайтириб, ривожланишини тұхтатади.

Ұзоқ муддат сақлаш учун тухумлар консерваланади. Консервалаш физик ва химиявий усуллар билан амалга оширилади. Физик усулларидан кўп қулланиладигани қуритиш ва музлатиш.

Қуритиш — дискалик қуритиладиган ускуналарда ўтказилади. Бунда тухумдаги сув миқдори 5—9% гача камайтирилади. Бу шароитда микроорганизмлар үлмаса-да, уларнинг ҳаёт фаолияти сусайиб, ривожланмайди.

Музлатиш. Фақат юқори сифатли тухумлардан олинган оқсил ва тухумнинг сариги аралаштирилиб, фильтрланиб, темир банкаларга қуйилади. Банкалар пайванд қилиниб, музлатиб 5—10 дараҷа совуқда сақланади.

Химиявий усуллар. Тухумларни бу усул билан сақлаш учун 3—10 процент оқак суви ёки суюқ шиша эритмаси тайёрланиб, уларни шу эритмага ботириб олиб, б ойгача сақлаш мумкин. Бундан ташқари тухумларни эритилган парафинга ботириб олинса, уларнинг пўстлоғи сиртида парда ҳосил бўлиб, микроблар киришига тўсқинлик қиласи.

XVI бөб. ТЕРИ-МҮЙНА, ТЕРИ-ХОМ АШЕ ВА ГҮНГНИНГ МИКРОБИОЛОГИЯСИ

ТЕРИ-ХОМ АШЕ, ТЕРИ-МҮЙНА МИКРОБИОЛОГИЯСИ

Гўштга сўйилган молларнинг териси фабрикаларда қайта ишланиб қимматли кийимлар тайёрланади.

Тери морфологик тузилишига кўра учта қатламга бўлинади: Эпидермис (ташқи қатлам) нинг йўғонлиги 1% ни;

Дерма қатлами 84% ни;

Мездра (ички қатлами) 15% ни ташкил қиласи. Теридан чарм ишлаб чиқариладиган бўлса, унинг фақат дермаси қолдирилиб, қолган қатламлари ва жунлари олиб ташланади. Теридан мўйна чиқариладиган бўлса, фақат мездрани олиб ташланади. Дерма ва эпидермис билан бирга мўйна ишлаб чиқаради.

Ҳайвонларнинг териси ва мўйна хом ашёси уларнинг тириклик вақтида юқумли касаллик билан касалланганда бузилади. Аммо ҳайвонларнинг тери дермасида микроблар жун халтачаларда ва тер безларининг йўлларида бўлиши мумкин. Терининг остидаги қатламида микроблар бўлмайди. Терининг остидаги қатламига микроблар уни сидирганда ёки ишлаб чиқарышда тушади. Янги сидирилган терининг ичида, ферментатив жараён (автолиз) ҳосил бўлганда, микробларнинг ривожланишига имкон беради. Бу микроблар гўнг, сув, тупроқ, ҳаво

ва сидирадиган асбоб-ускуналардан тушади. Улар шарсимон, таёқчасимон аэроп ҳамда анаэроп микроб ва замбуруғлар ҳолида учрайдилар. Бу микроорганизмлар ўз ҳаёт фаолиятида протеолитик ферментлар ҳосил қилиб, терининг бузилишига сабаб бўладилар. Бузилиш жараёни ифлосланган, букланган жойларда ҳосил бўлади. Шу жойларда 20 гача протеолитик ферментларни ҳосил қиласидиган мезофил бактерияларни учратиш мумкин. Бу микроорганизмлар тери безларининг йўллари орқали ёки жун халтacha орқали тери тўқималарининг ичига ўтади. У ерда ривожланиб терининг бузилишига сабаб бўлади. Тери бузилишининг бошланиши рангнинг, консистенциянинг ўзгаришидан ва бадбўй ҳосил бўлишидан билинади.

Терининг чириши. Унинг ташқи (эпидермис) ва ички қатламларидан (мездра) бошланиши мумкин. Асосан терининг намлиги 35% ва ундан юқори бўлганда, бу микробли чириш жараёни бошланади. Бундан ташқари терининг чиришига атрофдаги ҳавонинг иссиқлиги ҳам таъсир этади. Микробларни мездрага ўтиши эпидермиснинг ажралишига, терининг эпителийсининг парчаланишига ва жуннинг тушишига олиб келади. Бунда мездранинг ранги аввал кўк, сўнгра қорайиб кетади. Бу жараён уй температурасида уч кундан кейин ички қатламларда ҳам бошланади. Бунда терининг зичлиги йўқолиб тўқималар бўш ҳолга келади, бадбўй ҳид ҳосил бўлади. Жараённинг аввалги босқичида аэроп аммонофикаторлар *Proteus vulgaris*, *E. coli*, *Bac. subtilis*, *Bact. mesentericus* ва бошқалар, ички қатламларига ўтиши билан cl. *putrificum* ва cl. *sporogenium* микроблар иштирок этади.

Тери могорлаши. Тери нам, салқин, ҳаво ёмон алмашадиган хоналарда могорлайди. Яхши қуритилмаган терининг эпидермиси ва мездрасида майдо могор замбуруғларнинг колониялари ҳосил бўлади.

Терилар ҳар хил микроблар ва ферментлар таъсирида тез бузилмаслиги учун уларни консервалаш керак.

Терилар турли усуллар билан консерваланади.

1. Ҳўл тузлаш усули билан консервалаш.

2. Қуруқ тузлаш усули билан консервалаш.

Ҳўл тузлаш усулида терилар ёйилиб, терининг ички қисми текис тузланади ва иккинчи тери ҳам тузланиб, унинг устига ёйилади. Шундай қилиб, терилар қатлами 1—1,5 метрга етказилади ва 5—7 кун сақланади.

Ҳўл тузлашда яхши ювилган ва тозаланган терилар ишлатилади. Тери ювилганда тузлар унга яхши сингади. Ош тузининг концентрацияси 25,6% бўлиши керак. Туз эритмаси тулдирилган идишда катта терилар 18—20 соат, кичиклари эса 10—12 соат туради. Туз эритмаси 5 мартадан кўп ишлатилмаслиги керак. Туз эритмасида терилардан тушган микроб, ахлат ва бошқалар ҳисобига микроорганизмлар тушшиб ривожланиши мумкин. Бунинг олдини олиш мақсадида ҳар бир л эритмага 0,75 г кремнафтфор натрий қўшилади.

Териларни қуруқ тозалаш эса аввал ҳұл терігә туз сепишлиб кейин қуритишдір. Бунинг учун терилар тузланиб, тахланади ва уч сутка сақланади. Сұнг туздан тозаланиб, терининг ички томони ёруғлиққа қойиб қуритилади. Қуритиш технологиясига яхши амал қилинса, териларни узок сақлаш мүмкін.

Майда териларни күпинча қуруқ пресслаша усулида сақланади. Бунинг учун терилар бостирмалар тағида қуритилади. Териларни очық хавода томларда, темирлар устида қуритиш мақсадға мувофиқ әмас. Чunksи түғри тушаётгандан қоюш нурлари териларни ортиқта қуритиб, синувчан қилиб құяды. Терилар яхши қуритилмаса микроблар ривожланиб, уннинг сифатини бузади.

Териларни музлатиш. Терилар паст температурада сақланса, микробларнинг ривожланиши пасаяди. Совуқнинг ҳар хил бұлиши териларни бузилишга олиб келади ва сифатини пасайтиради.

ЖУН МИКРОФЛОРАСИ

Жұнда доимо микроблар мавжуддир. Үнда ҳар хил споралы бактериялар, замбуруғлар учрайди. Аммонификаторлар жүннинг кератин моддасини бузиб, толасини яроқсиз қилиб құяды. Жұнларнинг үзгариши бир қанча факторларға боғлиқ. Жұн намыл шароитда сақланса, термофил микроблар таъсирида қызий бошлайды, баъзида ёниб кетиши ҳам мүмкін. Жұн секин қызиши натижасыда үзининг майннлигини, товланишини ҳамда рангини йүқтөради. Баъзан *Pseudomonas* індаfera микроби күпайиб кетса, жун жуда рангланиб кетади. Жұннинг микробли бузилишининг олдини олиш учун қуруқ, ҳавоси тоза хоналарда сақлаш керак.

Тери-мүйна маҳсулотлари инфекция манбасы бұлиши мүмкін. Юқумли касалліклар билан касалланған ҳайвонлардан олинган тери, жун ва мүйна маҳсулотлари орқали инфекция бошқа ҳайвон ёки одамларға юқади. Спора ҳосил қилувчи касаллік құзғатувчилар жуда ҳам хавфлидір. Споралар жун, тери ва мүйналарда узоқ вақт патогенлик қобилятини сақлаб туради. Баъзида патоген микробларни кемирудувчилар ва чивинлар орқали тарқалиши мүмкін. Қасал ҳайвонлардан олинган жун, тери ва мүйналар сифатлы дезинфекция қилинса-да, баъзи бир касалліклар күйдирғи, қорасон ва бошқа билан касалланғанларининг бу маҳсулотлари умуман йүқтолади.

ГҮНГ МИКРОБИОЛОГИЯСИ

Гүнг ҳар хил органик бирикмаларға жуда бой бұлади ва күпчілік микробларнинг ривожланиши учун анча қулай мұхит ҳисобланади. Шунинг учун гүнг яхши шароитда сақланса, уннинг микрофлорасы ҳам хилма-хил бұлади. М. Степанованинг текширишларига күра ҳар хил шароитда сақланған гүнгнинг микрофлорасы қуйидагыда үзгәради (8-жадвал).

Хар хил шароитда сақланган гүнгдаги бактерялар сони

Гүнгнинг түри ва намуна олиған тақтат	Бактериялар сони дона ҳисобида		1 г гүнг да күлрд	
	юмоло бактериялар	таёқчалар	споралар	умумий сони
1. Ёпиқ гүнгхона. Тажриба бошланганда	39,5	20,00	битта	59,6
30 даражада			яримта	
60 даражада	30,6	30,5	—«—	61,1
Зичлангандан кейин	30,6	35,0	0,97	71,6
Сақлай бошлагандан 2 ой утгат	12,9	10,1	1,42	23,0
Сақлаб бўлгандан кейин	12,0	11,8	1,87	23,8
2. Зичламасдан сақлаш Далага олиб чиқилганда	13,6	3,9	1,25	17,5
3. Қизиб кетмайдиган қилиб сақлаш	22,4	68,2	0,41	90,6
Тажриба бошланганда			битта	
Далага олиб чиқилганда	34,1	9,0	яримта	43,1
	24,3	8,4	0,74	32,7

Қулай шароитда гүнгда бактериялар энг кўп учрайди. Айни вақтда уларнинг сони 1 г гүнгда 90 млрдга етади. Улар шунча миқдорда ривожланиб, гүнгдаги органик моддаларнинг талайгина қисмини аста-секин парчалайди. Бу ҳол гүнг қуруқ оғирлигининг камайишига сабаб бўлади (9-жадвал).

Хар хил шароитда сақланган гүнг қуруқ оғирлигининг камайиши

Сақланиш усули	Бактериялар сони (1 г да млрд) дона ҳисобида	Қуруқ оғирлигининг камайиши, % ҳосилида
Гүнгхонада сақланганда (қиздириб)	17,5	17,9
Очиқ жойда сақланганда	34,2	25,5
Қизиб кетмайдиган қилиб сақланганда	32,6	16,0
Зичламасда үйиб қўйиб сақланганда	90,6	33,0
25% торф аралаштириб сақланганда	25,0	26,2

Гүнгнинг қуруқ оғирлиги асосан целлюлоза, пентазанлар, пектин моддалар ва оқсили бирикмаларнинг парчаланиши натижасида камайиб боради. Бу моддалар аста-секин парчаланиб, карбонат ангидрид ва бошқа бирикмалар ҳосил қиласи. Аэроб шароитда карбонат ангидрид энг кўп ҳосил бўлади (1 кг от гүнги 18 даражада аэроб шароитда 24 соат мобайнода 1,95 г карбонат ангидрид ҳосил қиласа, анаэроб шароитда атиги 0,17 г ҳосил қиласи).

Ҳосил бўлган карбонат ангидридининг ҳаммаси микроорганизмлар ҳаёт фаолиятининг маҳсулидир.

Гүнг парчаланганда карбонат ангидридан ташқари метан, водород ва молекуляр азот ҳосил бўлади. Гүнг аэроб шароитда сақланганда бу газларнинг ҳосил булишини пайкаш мумкин, бироқ у анаэроб шароитда сақланганда улар айниқса кўп ажралиб чиқади. Кейинги ҳолда таркибида 60% сув бўлган 1 кг ёғ гунги 52 даражадаги азот оқимида парчаланганда 24 соат ичиди 1960 млрд карбонат ангидрид ва 1810 мл метан ажратади. Гүнг парчаланганда газсимон маҳсулотлар билан бир қаторда органик кислоталар: чумоли кислота, сирка кислота, пропион кислота, мой кислота, шунингдек сут кислота ҳосил бўлади.

Бу кислоталарнинг ҳаммаси парчаланишнинг охирги маҳсулотлари ҳисобланмайди ва аэроб шароитида ҳам, анаэроб шароитида ҳам яна ўзгариши мумкин.

Гўнгда унинг массасининг 20—35% ни ташкил этадиган целялюзда ҳам зўр бериб парчаланади. Степанованинг текширишларига кўра, целялюзда парчалайдиган аэроб ва анаэроб бактериялар, шунингдек, актиномецитлар билан мөгор замбуруғлари гўнгда доим бўлади.

Гўнгдаги азотли моддалар парчаланганда доим аммиак ҳосил бўлади, унинг миқдори парчаланаётган бирикмаларнинг химиявий табиатига ҳам, ташқи шароитига ҳам боғлиқ. Мочевина парчаланганда, айниқса кўп аммиак ҳосил бўлади. Маълумки, мочевинада 47% азот бор, шунинг учун у парчаланганда жуда кўп аммиак билан карбонат ангидрид ҳосил бўлади. Мочевина жуда тез парчаланадиган бўлгани учун аммиак осонгина учеб кета олади.

Гўнг эндигина сақланиб қўйилган даврда ҳамма аммонификацияловчи бактериялар сонининг 57% коккларга, 18% ти *Proticus vulgaris* га, 11,7% *Bact. colirabi* га ва 45% *Vac meseifarius* ҳамда *Vac. mycoedes* га тўғри келади. Сақлаш муддатининг охирига келганда аммонификацияловчи бактерияларнинг сифат таркибида маълум ўзгаришлар бўлади. Кокклар фақат 6,6% миқдорда қолади, бациллалар эса умумий бактериялар сонининг деярли 73% ни ташкил этади.

Гўнгни сақлаш усуllibарига баҳо беришда, унда ўсимликлар учун озиқ бўладиган азот ва фосфор сингари энг муҳим элементларнинг қолишига аҳамият бериш керак.

Гўнг кўпинча зичламасдан уйиб ёки зич қилиб уйиб сақланади. Зич қилиб уйиб қўйиб сақлаш қизиб кетмайдиган қилиб сақлаш усули деб аталади. Бунда гўнг одатда гўнхонанинг бир қисмини эгаллайдиган (эни 2 м га яқин) қилиб бир текис ёйилади ва дарров яхшилаб зичланади. Бунинг натижасида кислород гўнг массасидан чиқиб кетади. Бу нитратлар ҳосил булишига ва уларнинг молекуляр азотгача камайтирилишига сабаб бўладиган нитрификация жараёнларининг кучайишига тўсқинлик қиласи. Азот жуда кам нобуд бўлади. Бироқ бу усульнинг ҳам баъзи камчиликлари бор. Шулардан бири— гўнг углеродли қисмининг (целялюзанинг) етарлича парча-

ланмаслигидир. Яхши чиримаган гүнгнинг фойдаси кам. У туроқда қисман дентрификацияга ва ҳаракатчан азотнинг биологик йўл билан мустаҳкамланиб қолишига сабаб бўлади. Гүнгни бу камчиликлардан ҳоли қилиб сақлаш усуллари катта аҳамиятга эга. Шу нұқтаи назардан қараганда гүнгнинг қизиб етилиши диққатга сазовордир. Юқори температура микробиологик жараёнларни ва гүнг массаси таркибий қисмларининг парчаланишини тезлаштиради. Шу билан бир вақтда жуда кўп чиринди моддалар ҳосил қиласди.

Қиздириш учун гүнг аввал қатlam қилиб ёйилади ва температураси 70 даражага кўтарилигунча үз-үзидан қизиш учун қолдирилади, сўнг зичланади ва устига бўш қилиб янги қатlam солинади. Бу қатlam ҳам қизигандан кейин зичланади. Шу тариқа гүнг баландлиги 2 м га етадиган ва ундан ортадиган уюм қилиб жойланади. Гүнг ана шу усулда сақланганда азот кўп йўқолади. Лекин юқори температура бегона ўтлар уругини, тижжа тухумларини, касаллик туғдирувчи бактериялар ҳамда замбуруғларни нобуд қиласди. Азотдан бир қисмининг нобуд бўлиши ҳисобига бошқа кўп фойда қўлга киритилади.

Қишлоқ хўжалигига сунъий органик ўғитлар ҳам ишлатилади. Бундай ўғитларни турли чиқиндиларни компостлаш ўйли билан тайёрлаш мумкин. Масалан, похолни компостлашнинг энг кенг тарқалган усулларидан бири қўйидагичадир. Майдалаб қирқиб намланган похол 10—15 см қалинликда ёйилади ва азотли, фосфорли ҳамда калийли ўғитлар билан аралаштирилади. Бу қатlam устига яна шунча қалинликда янги похол солинниб, у ҳам ўғитлар билан аралаштирилади. Айни вақтда компостлаш учун материаллар қўйидаги миқдорда олинади (кг ҳисобида):

Қирқилғаз похол	1000
Сув	2000
Аммоний сульфат азоти	5—7
Суперфосфат	10
Бор	20

Шу массанинг ҳаммаси 2—3 м баландликда, уйиб тўпланади. Унда кучли микробиологик жараёнлар бошланади ва уюм 60 даражагача қизийди. Шу аралашмада органик моддалар икки фазада парчаланади: уюмда сув кўп бўлганлиги учун аввал анаэроб жараёни боради, кейин эса сув қуриган сайин у аэроп жараёнга айланади.

Похолдаги углерод билан азотнинг дастлабки нисбати тахминан 100:1 га тўғри келади. Чириган массада эса бу нисбат 20:1 ёки 15:1 ни ташкил этади. Ҳосил бўладиган материал химиявий таркиби жиҳатидан табний гўнгга яқин туради ва унинг сингари таъсир кўрсатади.

ФОЙДАЛАНИЛГАН АДАБИЕТЛАР РУИХАТИ

1. И. Ф. Авраменко. Микробиология. «Колос» нашриёти, 1972 йил.
2. И. Ф. Авраменко. Микробиология «Колос» нашриёти, 1979 йил.
3. В. В. Анниев, К. А. Лукомская. Руководство к практическим занятиям по микробиологии. Москва, «Просвещение» нашриёти, 1977 йил.
4. Н. Р. Асонов. Практикум по микробиологии. Москва, «Колос» нашриёти, 1975 йил.
5. В. Л. Антонова ба бошқалар. Лабораторные исследования в ветеринарии. Москва, «Колос» нашриёти, 1974 йил.
6. Н. Р. Асонов. Микробиология. Москва, «Колос» нашриёти, 1980 йиль.
7. Н. А. Бакулина. Микробиология. Москва, «Медицина» нашриёти, 1976 йил.
8. Х. К. Бурхонова ва бошқалар. Микробиология. Тошкент, «Ўқитувчи», нашриёти, 1975 йил.
9. И. М. Вольпе ва бошқалар. Учебное руководство по медицинской микробиологии. Москва университетининг нашриёти, 1963 йил.
10. П. А. Генкель. Микробиология с основами вирусологии. Москва, «Просвещение» нашриёти, 1974 йил.
11. И. А. Даниленко ва бошқалар. Силос. Москва, «Колос» нашриёти, 1972 йил.
12. Г. И. Ежов. Руководство к практическим занятиям по сельскохозяйственной микробиологии. Москва, «Высшая школа» нашриёти, 1974 йил.
13. П. В. Житенко ва бошқалар. Пособие по оценке качества продуктов животноводства. Москва, Россельхозиздат, 1976 йил.
14. М. В. Земсков ва бошқалар. Основы общей микробиологии, вирусологии и иммунологии. Москва, «Колос» нашриёти, 1977 йил.
15. М. Зусман. Биология развития. Москва, «Мир» нашриёти, 1977 йил.
16. П. С. Ионов ва бошқалар. Лабораторные исследования в ветеринарной клинической диагностике. Госиздат с/х литературы. Москва, 1953 йил.
17. А. М. Кац ва бошқалар. Руководство по приборам и оборудованию для медико-биологических исследований. Ленинград, «Медицина» нашристи, 1976 йил.
18. Я. Р. Коваленко. Применение биологических и химиотерапевтических препаратов в ветеринарии. Госиздат с/х литературы. Москва, 1951 йил.
19. Г. В. Колоболотский. Практикум по ветеринарно-санитарной экспертизе. Москва, «Колос» нашриёти, 1966 йил.
20. Я. Е. Коляков. Ветеринарная микробиология. Госиздат с/х литературы. Москва, 1952 йил.
21. А. С. Лабинская. Микробиология с техникой микробиологических исследований. Москва, «Медицина» нашриёти, 1972 йил.
22. В. В. Кузьмин. Ветеринарная микробиология. Госиздат с/х литературы. Москва, 1958 йил.
23. В. Н. Мишустин ва бошқалар. Микробиология. Москва, «Колос» нашриёти. 1978 йил.

24. Н. С. Мотавкина ва бошқалар. Атлас по микробиологии и вирусологии. Москва, «Медицина» нашриёти, 1976 йил.
25. К. А. Мудрецов а-Висса ва бошқалар. Микробиология. Москва, «Экономика» нашриёти, 1978 йил.
26. Г. Д. Мустақимов. Үсімліклар физиологиясы ва микробиология асосларидан амалий машғулотлар. Тошкент, «Ўқитувчى» нашриёти, 1977 йил.
27. Г. Д. Мустақимов. Үсімліклар физиологиясы ва микробиология асослари. Тошкент, «Ўқитувчى» нашриёти, 1978 йил.
28. М. Н. Пименова ва бошқалар. Руководство к практическим занятиям по медицинской микробиологии. Москва университетининг нашриёти 1971 йил.
29. Н. И. Розанов. Микробиологическая диагностика заболеваний сельскохозяйственных животных. Москва, Госсельхозиздат, 1952 йил.
30. М. Н. Синюшина ва бошқалар. Руководство к практическим занятиям по медицинской микробиологии. Москва, «Медицина» нашриёти, 1974 йил.
31. Н. А. Спесивцева. Микозы и Микотоксикозы. Москва, «Колос» нашриёти, 1964 йил.
32. И. А. Сутин ва бошқалар. Микробиология. Тошкент, «Медицина» нашриёти, 1973 йил.
33. Е. Н. Сюрин ва бошқалар. Лабораторная диагностика вирусных болезней животных. Москва, «Колос» нашриёти, 1972 йил.
34. В. Д. Тимаков. Микробиология. Москва, «Медицина» нашриёти, 1973 йил.
35. М. В. Федоров. Микробиология. Москва, Госсельхозиздат, 1949 йил.
36. М. В. Федоров. Руководство к практическим занятиям по микробиологии. Москва, Госсельхозиздат, 1951 йил.
37. В. Я. Частухин ва бошқалар. Биологический распад и ресинтез органических веществ в природе. Ленинград, «Наука» нашриёти, 1969 йил.
38. Г. Шлигель. Общая микробиология. Москва, «Мир» нашриёти, 1972 йил.
39. Э. Шляхов ва бошқалар. Справочник по лабораторной диагностике зооантропонозов. Кишинёв, «Карта Молдовеняскэ» нашриёти, 1979 йил.

МУНДАРИЖА

Кириш	3
Микробиология фанни ва унинг аҳамияти	3
Микробиология фанининг қисқача тарихи ва ривожланиши	6
I қисм. Умумий микробиология	9
I боб. Микроорганизмларнинг морфологияси ва классификацияси	9
Бактериялар	11
Замбуруғлар	20
II боб. Микроорганизмларнинг физиологияси	27
Бактерияларнинг химиявий таркиби	27
Микроорганизмларнинг озиқланиши	30
Микроорганизмларнинг нафас олиши	34
Микробларнинг пигмент ҳосил килиши	36
III боб. Микроорганизмлар генетикаси	40
Микроорганизмларнинг узгарувчалигига оид қарашлар	40
Микроорганизмлар асосий генетик объект сифатида	41
IV боб. Микроорганизмларга ташқи муҳитнинг таъсири	51
V боб. Микроорганизмларнинг экологияси	57
VI боб. Табиатда моддалар алмашишида микробларнинг иштироки	63
Сут кислотали типик (гомоферментатив) ва типикмас (гете-роферментатив) ачиши	71
Целлюлозанинг ачиши	75
Олтингугурт, темир ва фосфорнинг табиатда айланиши	76
VII боб. Антибиотиклар	77
Бактериофаглар	86
VIII боб. Инфекция ва иммунитет таълимотининг асоси	88
Иммунитет	96
Иммунопрофилактика ва иммунотерапия	106
II қисм. Хусусий микробиология	109
IX боб. Ҳайвонларда юқумли касалликларни қўзғатувчилар	109
Патоген кокклар	109
Бацилляр инфекцияларининг қўзғатувчилари	120
X боб. Озиқ-овқатларнинг микробиологияси	142
XI боб. Сут ва сут маҳсулотлари микробиологияси	155
Пишилоқ микробиологияси	169
XII боб. Гушт микробиологияси	172
Гўштнинг микроблар таъсирида бузилиши	174
XIII боб. Тухум микробиологияси	177
XIV боб. Тери-мўйна, тери-хом ашё ва гунгнинг микробиологияси	180
Тери-хом ашё, тери-мўйна микробиологияси	180
Жун микрофлораси	182
Гунг микробиологияси	182
Фойдаланилган адабиётлар рўйхати	186

На узбекском языке

БОРИС ГРИГОРЬЕВИЧ ГАРИЕВ

МИКРОБИОЛОГИЯ

*Учебное пособие для студентов
сельскохозяйственных вузов*

Издательство «Мехнат» — Ташкент — 1990

Редакция мудири *P. Мирзаев*
Кичик муҳаррир *H. Каримова*
Муқова рассоми *Г. Просвиров*
Бадиий муҳаррир *И. Кученкова*
Техник муҳаррир *H. Сорокина*
Корректор *M. Султонов*

ИБ № 931

Тершілга берилді 10.09.89. Болаша рухсат әтілді 27.12.89. Р 09020. Формати 60×90^{1/16}. № 1.
Босма қоғозға «Литературная» гарнитурада юқори босма усулида болылди. Шартлы бос. л.
12,0. Шартлы кр-отт. 12.21. Нашр л. 12,91. Тиражи 4500. Заказ № 3228. Бағоси 60 т.

«Мекнат» нашриети. 700129, Тошкент, Навоий, 30. Шартнома № 293—88.

Ўзбекистон ССР Матбуот Давлат комитети, Тошкент «Матбуот» полиграфия ишлаб-чиқариш бирлашмасининг І-босмахонасида босилди. Тошкент, Ҳамза кўчаси, 21.

Парсачев 3 201
Күзебаев 4 201
Ниесаев 4

Гариеев Б. Г.

Г 20 Микробиология: К. х. ин—ти студ. учун ўқув құлланма.—Т.: Мәхнат, 1990.— 192 б.

Құлғымада микроорганизмдар морфологиясы, уларнинг классификациясы, микроорганизмлар физиологиясы ва генетикасы, ташқи омылларнинг микроорганизмларга таъсири, микроорганизмларнинг табиатда тарқалғанлығы ва уларнинг табиатда моддалар алмашынудаги роли, уларни ұзаро муносабати ва бошқалар бағын этилтап.

Қишлоқ хұжалик ҳайвонларининг асосий іюқумли касаллікларын тарқатувишлари, сут ва сут маҳсулотлари, гүшт ва гүшт маҳсулотлари, тұхум, жүн, тери хом ашёсі ҳақыдаги маълумотлар маҳсус қисмда ёрнитилған. Өзиқлар микробиологиясы ва ҳар хил озиқлар тайёрлашда ҳамда консервалашда микробиологик жараёнларға, гүштни саклашдаги микробиологик жараёнларға түлиқ тавсиф берилған.

Құлланма қишлоқ хұжалик олий ўқув юртларининг зооинженерия ва қорап-күлчилик факультетлари учун мұлжалланған. Үндан ветеринария факультеттеріда, медицина, педагогика олий ва ўрта ўқув юртларда микробиология курсини ўқытишда фойдаланыш мүмкін.

Гариеев Б. Г. Микробиология: Учеб. пособие для студ. с.-х. вузов.

ББҚ 28.4я73.